#### Cosmetic composition for hair treatment containing a microdispersion of wax.

Publication number	: EP0394078 (A1)		Also published as
Publication date:	1990-10-24	17	EDOGG 1970 (D.1)
Inventor(s):	VANLERBERGHE GUY [FR]; NICOLAS-MORGANTINI LUC [FR]; LETY ALAIN [FR]	1	EP0394078 (B1) US5306488 (A)
Applicant(s):	OREAL [FR]		LU87457 (A1)
Classification:		E	JP3002112 (A)
- international:	A61K8/00; A61K 8/04; A61K8/31; A61K8/34; A61K8/36;	Ш	DE69001947 (T2)
	A61K8/39; A61K 8/41; A61K8/46; A61K8/68; A61K8/86; A61K8/92; A61K 8/97; A61K8/98; A61Q5/00; A61Q5/02;		more >>
	A61Q5/06; C08L91/00; C08L91/06; A61K8/00; A61K8/04; A61K8/30; A61K8/72; A61K8/92; A61K8/96; A61Q5/00;		Cited documents:
	A61Q5/02; A61Q5/06; C08L91/00; (IPC1-7): A61K7/00; A61K7/06		EP0101007 (A2)
- European:			EP0167825 (A2)
au opean.	A61K8/36C; A61K8/04C; A61K8/31; A61K8/39; A61K8/41; A61K8/46C; A61K8/68; A61K8/86; A61K8/92C; A61K8/92H;		DE1794088 (A1)
	A61Q5/06		EP0283247 (A2)
Application number:	EP19900400515 19900223		FR2542008 (A1)
Priority number(s):	LU19890087457 19890224		
			more >>

#### Abstract of EP 0394078 (A1)

Use, as a cosmetic composition or carrier for a cosmetic composition for the hair, of a non-feaming fluid composition containing a dispersion of wax in a liquid vehicle, the disperse phase of which is a stable microdispersion of particles less than 500 nm in size, these particles consisting essentially of a wax or mixture of waxes, this wax or mixture having a melting point terminating above 60 DEG C and below 100 DEG C and being capable of forming a microdispersion as defined above, the aforementioned composition containing, by weight, from 0.1 to 40 % of wax, from 0.01 to 25 % of at least one nonionic or anionic emulsifying agent and at least 35 % of water, it being possible for the wax/emulsifier weight ratio to vary from 1 to 30, and the aforementioned composition not containing a cationic surfactant, , and process for cosmetic treatment of the hair using such compositions, in particular for improving the shape-retention and volume of the hairstyle and/or eliminating or delaying the onset of a greasy appearance of the hair

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

11 Numéro de publication:

0 394 078

(12)

#### DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(21) Numéro de dépôt: 90400515.4

(f) Int. Cl.5: A61K 7/00. A61K 7/06

2 Date de dépôt: 23.02.90

Le titre de l'invention a été modifié (Directives relatives à l'examen pratiqué à l'OEB, A-III, 7.3)

- 3 Priorité: 24.02.89 LU 87457
- Date de publication de la demande: 24.10.90 Bulletin 90/43
- Etats contractants désignés:
  AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI NL SE
- ① Demandeur: L'OREAL 14, Rue Royale F-75008 Paris(FR)
- (②) Inventeur: Vanlarbarghe, Guy 40, rue du Général de Gaulle F-77410 Montjay-La-Tour(FR) Inventeur: Nicolae-Morgantini, Luc 5, rue du Vignet F-68810 Rully(FR) Inventeur: Leby, Allain 9, rue de Metz F-7400 Lagny-Sur-Marne(FR)
- Mandataire: Tonnellier, Jean-Claude et al Cabinet Nony & Cle. 29, rue Cambacérès F-75008 Paris(FR)
- (A) Composition cosmétique de traitement des cheveux contenant une microdispersion de cire.
- ௵ Utilisation, comme composition cosmétique ou support de composition cosmétique pour cheveux, d'une composition fluide non moussante contenant une dispersion de cire dans un véhicule liquide, dont la phase dispersée est une microdispersion stable de particules de dimensions inférieures à 500nm, lesdites particules étant constituées essentiellement d'une cire ou d'un mélange de cires, ladite cire ou ledit mélange ayant un point de fusion finissante supréheure à 60° Cet a inférieur à 10° Cet étant capable de former une microdispersion telle que définire ci-dessus, ladite composition contenant, en poids, de 0.1 à 40 % de cire, de 0.01 à 25 % d'au moins un agent émulsionnant non ionique ou anionique et au moins 35 % d'eau, le rapport ponéral cire/émulsionnant pouvant varier de 1 à 30, et ladite composition ne contenant pas d'agent rensieactif cationique ; et procédé de traitement cosmétique des cheveux à l'aide de telles compositions, notamment pour améliorer la tenue et le volume de la coffure eviou à supprimer ou à retarder l'apparétito de l'aspect gras des cheveux.

EP 0 394 078 A1

Utilisation, comme composition cosmétique pour cheveux, d'une microdispersion de cire, et procédé de traitement des cheveux avec une telle composition.

La présente invention a pour objet l'utilisation, comme compositions cosmétiques ou supports de compositions cosmétiques pour cheveux, de microdispersions de cire, ainsi qu'un procédé de traitement cosmétique pour cheveux à faide de ces comositions.

On sait que les cires, dont l'utilisation en cesmétologie est très ancienne, sont des substances atturelles (enimales ou végétales) ou synthétiques, solides à la température ordinaire (21° C), ayant généralement une certaine plasticité, qui sont insolubles dans l'eau, solubles dans les huiles, et qui sont capables de former des films hydrofuges. Sur la définition des cires et leurs utilisations en cosmétologie, on peut citer par exemple P.D. Dorgan, Drug and Cosmetic Industry, Décembre 1983, pages 30-33, et Handbook of Cosmetic Science, H.W. Hilbot ed., Pergamon Press, Oxford (1983) page 80. Dans les préparations capillaires, l'utilisation la plus classique est celle de préparations semi-solides appelées pommades pour cheveux ou brillantines solides. Dans de telles compositions, les cires sont utilisées en mélange notamment avec des proportions importantes d'futiles diverses; voir par exemple E.W. Flick, "Cosmetic and Toillety Formulations" Ed. Noyse Publication-New Jorsey-USA (1984) pages 271-288.

Dans La demando de brevet allemand 3,534,733, on a décrit des compositions cosmétiques moussantes et limpides pouvant contenir une huille et éventuellement de 0,05 à 1% de cire. Dans ces compositions, l'huile, et la cire éventuellement présente, se trouvent solubilisées. La présence d'huile et/ou de cire dans ces compositions a pour but de regraisser la peau et d'éviter ainsi le dégraissage trop important de la peau entraîte par l'emploi des tensio-actifs anionicues.

On sait par ailleurs qu'il est possible d'obtenir avec cortaines hulles des microfimulsions et avec certaines cires des microdispersions stables et diluables à l'eau indéfiniment, sans agrégation ni sédimentation des particules en suspension. Les microdispersions de cire sont obtenues par fusion de la cire en présence d'un tensio-actif arionique ou non-lonique, et éventuellement d'une partie de l'eau, puis addition progressive d'eue chaude avec agitation. On observe la formation intermédiaire d'une émulsion du type hulle-dans-les l'eau. Au rerodissement, on obtient une microdispersion stable de particules colloidales solides de circ i voir par exemple "Microemulsions Theory and Practice", L.M. Prince Ed., Academic Press (1977) pages 21.37

Ces microdispersions de clre sont utilisées notamment pour faire briller les articles en cuir et les revêtements de sol en matière plastique.

30 On a maintenant découvert que de telles microdispersions de cire peuvent être utilisées notamment comme lotions colfiantes confrant du volume à la colfiture, plus d'épaisseur aux cheveux et notamment aux cheveux fins et mous; ces lotions permetant d'obtenir des cheveux disciplinés et gainés jusqu'à leurs pointes qu'elles rendent lisses. Elles présentent également la propriété surprenante de ne pas conférer aux cheveux un aspect gras mais, au contraire, d'en retarder l'apparátion, bien qu'elles conténenent comme ingrédient actif principal une cire, c'est-à-dire une substance classée parmi les matières grasses.

La présente invention a donc pour objet l'utilisation, comme composition cosmétique ou support de composition cosmétique pour cheveux, d'une composition fluide non moussante contenant une dispersion de cire dans un véhicule liquide, dont la phase dispersée est une microdispersion stable de particules de dimensions inférieures à 500mm, lescities particules étant constituées essentiellement d'une cire ou d'un métange de cires, ladite cire ou ledit métange ayant un point de fusion finissante supérieur à 60°C et inférieur à 100°C et étant capable de former une microdispersion telle que définile ci-dessus, ladite composition contenant, en poist, de 0,1 à 40% de cire, de 0,01 à 25% d'un moins un agent émulsionnant non ionique ou anionique et au moins 35% d'eau, le rapport pondéral cire/émulsionnant pouvant varier de 1 à 30.

La cire ou le mélange de cires utilisé selon l'invention doit donc être capable de donner, en association avec des agents érmidisonnants non loniques et/ou anioniques, solon le procédé décrit ci-dessus, des microdispersions stables ayant des dimensions de particules inférieures à 500mm. Les cires ou mélanges de cires utilisables peuvent être choisis par de simples expériences de routine. Bien entendu, la microdispersion de cire utilisée selon l'invention ne content pas d'acont tenslocatif catinnium.

Dans des modes de réalisation particullers, les compositions utilisées selon l'invention peuvent encore présenter les caractéristiques suivantes, prises isolément ou en combination:
- la cire est une cire choisie parmi la cire de Canduba, la cire de Candellila, la cire d'Alfa et leurs mélanges

<sup>; -</sup> la cire contient, outre de la cire de Carnauba ou de la cire de Candelilla ou leurs mélanges, une autre cire

#### EP 0 394 078 A1

ou un métange d'autres cires, par exemple une cire de paraffine, l'ozokárite, la cire de jojoba hydrogánáe, la cire d'abellie éventuellement estérifiée, la cire de iz, ou un céramide ; la proportion pondérale de cire de Carnauba et/ou de Candeilla, clans de tels mélanges, est de pérférence supérieure ou égale à 50% ;

- dans les compositions cosmétiques, la proportion de cires est par exemple de 0,1 à 20%, notamment de 1 à 20%, et en particulier de 1 à 10%;
- l'agent émulsionnant a une concentration de 0,1 à 10% ;
- ledit agent émulsionnant non ionique est un tensio-actif polyalcoxylé et/ou polyalveérolé ;
- ledit agent émulsionnant est un tensio-actif anionique ;
- le véhicule liquide contient de 80 à 100% d'eau, par rapport au poids de la phase liquide;
- 10 le véhicule liquide est constitué par de l'eau :
  - au moins un composé amphiphile (non émulsionnant des cires) tel que le cholestérol, les alcools gras contenant au moins 12 atomes de carbone, etc ..., peut être associé à la cire; la concentration en composés amphiphiles peut aller jusqu'à 30 % (notamment jusqu'à 10 %) en poids par rapport à la cire ou au mélance de cires;
- 15 Une hulle ou un métange d'huiles (notamment celles qui sont mentionnées dans la partie expérimentale cl-après), peut être associé à la cire ; la concentration de l'hulle peut aller jusqu'à 30 % (notamment jusqu'à 10 %) en poids par rapport à la cire ou au métange de cires ; parmi les compositions selon l'invention, on citera notamment celles qui ne contiennent pas d'hulle ;
- la composition peut en outre contenir, le cas échéant, au moins un ingrédient actif iposoluble ; parmi les ze ingrédients actifs lipososubles, on peut citer notamment des colorants liposolubles ou des filtres solaires (substances capables de protéger la peau et/ou les cheveux contre les effets nocifs du rayonnement ultraviolet solubles :
  - la concentration du ou des ingrédients actifs liposolubles, lorsqu'ils sont présents, peut aller jusqu'à 30 % (généralement lusqu'à 10 %) en poids par rapport au poids de cire ou de mélange de cires ;
- 25 la proportion pondérale de cire, et de composés amphiphiles non émulsionnants éventuellement présents, dans les particules est généralement supérieure à 90%, par rapport au poids des particules, et est le plus souvent supérieure à 95%, le reste étant constitué par les huiles et/ou les Ingrédients liposolubles éventuellement présents (non compris les agents émulsionnants);
  - le rapport pondéral cire/émulsionnant peut varier dans la gamme de 1 à 20, notamment de 2 à 10.

30 Les cires végétales de Carnauba (extraite de Copernicia Cerifera), de Candelilla (extraite de Euphorbles Cerifera et de Pedilantus Pavonis), et d'Alfa (extraite de Stipa Tenacissima) sont des produits commerciaux.

Il est également possible de préparer des compositions cosmétiques ou supports de compositions cosmétiques en utilisant des mélanges commerciaux de cires auto-émulsionnables contenant la cire et les émulsionnants. On peut utiliser par exemple la cire commercialisée sous la dénomination CRE AUTO 35 LUSTRANTE OFR par TISCCO, Bobigny (France), qui contient des cires de Carnauba et de paraffine, en association avec des agents émulsionnants non ioniques, ou la cire auto-émulsionnable commercialisée sous la dénomination CERAX A.O. 28/B par LA CERESINE, Marseille (France), qui contient de la cire d'Alfa en association avec un émulsionnant non lonique. Oes mélanges commerciaux permettent de préparer des microdispersions de cires par addition d'eau selon le procédé décir d-desersions de cires par addition d'eau selon le procédé décir d-desersions de cires par addition d'eau selon le procédé décir d-desersions de cires par

Les céramides sont les principaux lipides constitutifs des espaces intercoméocytaires du stratum comeum. Ils ont été décrits, en particulier par Downing dans Science 1982 p 1261-2 vol.18. Les céramides sont utilisée notamment dans les compositions cosmédiques comme agents anti-vieillissement et comme agents hydratants ; voir par exemple la demande de brevet japonais 87.176907. Dans les compositions capillaires, ils agissent comme agents de protection du cheveu ; voir par exemple la demande de brevet se unonéen 0.278505.

Ces céramides sont difficiles à disperser dans les compositions cosmétiques. Grâce à la présente invention, il est possible de les disperser à des concentrations élevées.

Les colorants liposolubles éventuellement présents dans la composition sont par exemple :

- Nitro 1-amino-3 Isopropyl 4 aniline,
- Nitro 1-méthyl-2 méthylamino 3 méthyl 4 aniline,
  - Nitro 3 butylamino 4 phénol,
  - Hydroxy-4 méthyl-3 phénylazo benzène.
  - -Le produit de formule :

55

Parmi les filtres solaires liposolubles éventuellement présents dans la composition de l'invention, on peut citer notamment les suivants, qui sont disponibles dans le commerce :

- le 3-benzylidène-d,1-camphre,
- le 3-(4'-méthylbenzylidène)-d 1-camphre,
- le 4-(diméthylamino)-benzoate d'amyle,
- le p-méthoxycinnamate d'amyle et d'isoamyle.
- 20 le salicylate de méthyle,

10

L'un des avantages de la composition de l'invention est de permettre l'utilisation de ces ingrédients liposolubles en milieu aqueux.

Las tensio-actifis anioniques utilisés ont de préférence une balance lipophile-invidrophile (HLB) pouvant aller de 10 à 40. Ce sont notamment les seis d'actices gras (par exemple sels alcalins ou sels organiques tels que les sels d'amines), lesdits accides gras ayant par exemple de 12 à 18 atomes de carbone et pouvant comporter une double liaison comme dans le cas de l'acide oléfique; les sels alcalins ou sels de bases organiques des accides alkyl-suffuques et alkyl-suffuniques de la 18 atomes de carbone, le groupement aryle étant per exemple un groupement phényle. Ce sont également les áthers-suffates, en particulier les produits de sulfatation des alcools gras et alkylphénols polyalcoxylés, dans lesquest la chaîne atiphatique comporte de 6 à 20 atomes de carbone et la chaîne polyalcoxylés de 1 à 30 motifs oxyalkylène, en particulier oxyditylyène, convoltythyène.

Tous ces tensio-actifs anioniques sont bien connus et beaucoup d'entre eux sont des produits commerciaux.

Les tensio-actiffs non ioniques sont notamment les acides gras ou les amides d'acides gras polyaboxylés et/ou polypiécridés : les eaters d'acides gras et de polyble polyaboxy-lés et/ou polypiy-deridés : les alcoite gras ou les alkylphénols polyaboxy-lés et/ou polygly-déridés; les alcanediols ou alcènediols-1,2 ou -1,3 polyaboxy-lés et/ou polygly-dérolés ; et les alkylefithers d'alcanediols ou alcènediols -1,2 ou -1,3 polyaboxy-lés et/ou polygly-dérolés. Les acides ou alcools gras, éventuellement insaturés, ont par exemple 12 à 24 atomes de carbone, la chaîne alkyle des alkylphénois a par exemple 6 à 16 atomes do carbone, les alcanediols ou alcènediols ont de 9 à 24 atomes de carbone, l'alkyle des alkyléthers a de 4 à 20 atomes de carbone, et le nombre de moitfs oxyalkylène ou de moitfs (CH<sub>2</sub>CHOH CH<sub>2</sub>O) peut aller de 2 à 40.

Les dérivés non ioniques polyalcoxylés sont notamment des dérivés polyoxyéthylénés, éventuellement polyoxypropylénés.

Les acides gras polyalcoxylés sont des produits commerciaux, notamment les produits vendus sous la marque Myrj.

Les esters d'acides gras et de polyois polyoxyéthylénés pour lesquels le polyoi est le sorbitol sont des produits connus (Polysorbate et produits commercialisés sous la marque Tween).

Les alcools gras polyoxyéthylénés sont des produits commerciaux, notamment ceux vendus sous la marque Brii.

Les alcools gras polyglycérolés, les alcanediols ou alcènediols polyglycérolés, ou les alkyléthers d'adhendiols ou d'alcènediols polyglycérolés peuvent être préparés par exemple selon les procédés dédorts dans les brevets français 1-477-048, 2.025.681, 2.091.516 et 2-465.780, ou selon des procédés analogues.

Les acides gras ou amides d'acides gras polyglycérolés sont notamment décrits dans le brevet français 1.484.723 ou sont encore des produits commerciaux tels que ceux vendus sous la marque PLUROL (Gattefossé) ou DREWPOL (Stefan Company).

Les compositions cosmétiques obtenues selon l'invention peuvent aussi contenir un ou plusieurs

Ingrédients secondaires usuels tels que des agents épaississants, des agents stabillsants, des parfums ou des agents conservateurs.

Les compositions sans agent épalssissant sont des lotions fluides. Les compositions avec agent épalssissant sont des lotions ou des gels fluides.

Les agents épaississants sont plus particulièrement choldis parmi les acides polyacryliques réticulés par un agent polyfronctionne bets que les produits vendus sous la dénomitation CARBOPOL, par la Société Geodrich, comme les Carbopols 910, 934, 9349, 940, 941, 1342, ou des dérivés cellulosiques comme l'hydroxyméthylcellulose, la carboxyméthylcellulose, l'hydroxybutylcellulose, l'hydroxypropylcellulose) et plus particulèrement l'hydroxyéthylcellulose, tels que les produits vendus sur la dénomination 10 "NATROSOL" (150, 250) par la société HERCULES ou "CELLOSIZE" (QP et WP) par la société UNION CARBIDEL, la méthythydroxypropyl cellulose, en particulier les produits vendus sous la dénomination "METHOCEL" (E, F. J. K) par la société DVHCHMICAL ou des hétéroblo-polysaccharides tels que par exemple les gommes de vanthane commerciallisées sous les marques "KELTROL" et "KELZAN" par la société CECA/SATIA.

Lorsqu'on utilise des épaississants, œux-ci sont de préférence choisis parmi les Carbopols et utilisés de préférence à une concentration telle que la viscosité de la composition soit au plus égale à 25 poises (soit 2,5 P.a.s) environ à 25 C (viscosimètre Contraves; corps de mesure n 3; temps de rotation 10 minutes, à 200 tours/min.).

Les parlums utilisables sont des parlums usuels, solubles dans la cire ou dispersibles ou solubles dans l'eau, en particulier ceux qui sont dispersibles ou solubles dans l'eau. Ils sont généralement utilisés à une concentration ne dépassant pas 5%.

Comme agents stabilisants, on peut citer les esters phosphoriques d'alcools gras. Ils sont utilisés généralement à une concentration inférieure à 1%.

Les agents conservateurs sont par exemple l'acide parahydroxybenzoïque, ses sels et esters, l'acide sorbique et ses sels, la diméthyloidiméthylhydantoïne et les dérivés d'imidazolidinyl urée. Ils sont utilisés aux concentrations efficaces usuelles.

Le pH des compositions obtenues selon l'invention peut varier de 3 à 10. Le pH peut éventuellement être ajusté à l'aide d'un agent modificateur de pH usuel.

L'Invention a également pour objet l'utilisation de microdispersions de cires, telles que définies per demant, dans la préparation d'une composition cosmétique fluide non moussante telle que décrite

Les compositions seien l'invention sont obtenues par formation à chaud d'une microémulsion. Plus précisément, ces compositions sont obtenues par un procédé principalement caractériés par le fait que l'on 36 chauffe la cire et l'émulsionnant à une température supérieure à la température de fusion de la cire et non supérieure à 100°C, éventuellement en présence d'une partie de l'eau, jusqu'à tissen compète de la cire, que l'on ajoute progressivement l'eau, ou le restant de l'eau, portée à une température a unoins égale à ladite température, en agitant, jusqu'à formation d'une microémulsion de cire dans une phase continue aqueuse, qui par refrolidissement jusqu'à la température ambiante conduit à une microdispersion de cire.

Les ingrédients secondaires éventuellement présents dans la composition sont ajoutés selon les cas soit dans les produits de départ, soit dans la composition terminée.

Les ingrédients hydrosolubles non volatils peuvent être ajoutés éventuellement dans l'eau utilisée pour réaliser la microdispersion.

Les ingrédients liposolubles sont généralement ajoutés à la cire avant la réalisation de la microdisper-45 sion.

Les compositions obtenues selon l'Invention peuvent notamment être utilisées comme lotions cofffantes et aussi comme lotions destinées à améliorer l'aspect des cheveux chez les sujets ayant les cheveux gras.

et aussi comme lotions destinees a ameilorer l'aspect des cheveux chez les sujets ayant les cilièreux yies. Elles peuvent être appliquées sur cheveux secs ou mouillés et propres ou sales, et aussi avant ou après un shampooing. Elles peuvent être rincées ou non rincées et être appliquées quotidiennement.

Lorsqu'elles sont appliquées avant ou après un shampooing, l'application étant suivie ou non d'un rinçage à l'eau, elles disciplinent les cheveux et communiquent à la cofifure de la tenue et du volume. En outre, elles retardent le phénomène de regraissage des cheveux observé chez les sujets ayant les cheveux gras.

Pour éviter ce phénomène de regraissage, on peut appliquer la composition de l'invention sur les cheveux séchés après lavage, et en particulier sur la partie des cheveux voisine de la racine. Dans ce as, la composition n'est pas rincée. On observe que, malgré l'absence de rinçage, la composition ne communique pas aux cheveux un toucher poisseux, et ne provoque pas de phénomène de collège des cheveux. Malgré la présence d'une cire dans la composition, aucun aspect gras n'est communiqué aux cheveux, me en l'absence de ringage. En outre, maigré la présence d'une forte proportion d'eau dans la composition, le séchage ne pose pas de problèmes et s'effectue rapidement.

Quand la composition contient un agent colorant liposoluble, elle peut être utilisée comme composition de teinture pour cheveux.

Les compositions sous forme de gels sont utilisées comme gels de coiffage.

Il convient encore de noter que les supports de compositions selon l'invention, qui sont diluables en toutes proportions avec de l'eau, peuvent être réalisés sous forme de supports de compositions, éventuellement concentrés contenant par exemple de 1 à 40% en poids de cire. Ils se présentent sous la forme de compositions fluides.

Les supports de compositions concentrés peuvent être dilués au moment de l'emploi, pour obtenir une concentration en cire pouvant aller par exemple de 0,1 à 10% en poids.

On peut également ajouter (après dilution, dans le cas des compositions concentrées) des ingrédients secondaires.

Les supports de composition cosmétique obtenus selon l'invention sont donc d'une part les microdispersions concentrées mentionnées ci-dessus, à diluer au moment de l'emploi, et d'autre part les microdispersions non concentrées (contenant au moins l'eau, la cire et le tensio-actif) auxquelles on peut ajouter, au moment de l'emploi. les incrédients secondaires définis ci-dessus.

L'invention a également pour objet un procédé de traitement cosmétique des cheveux destiné à a mélierre it enue et le volume de la coffirme etbu à supprimer ou à retander l'appartition de l'aspect gras des cheveux, caractérisé par le fait que l'on applique, au moins sur la partie des cheveux volsine de la racine, en quantité suffisante pour imprégner les cheveux ou les parties de cheveux à traîter, une composition telle que définite précédemment, après diulton éventueille pour que la proportion pondérale de composition telle que définite précédemment, après diudon éventueille est bien entendu effectuée avec de l'eau 25 qui peut contenir en outre des ingrédients hydrosoubles de la composition désirée.

Ce procédé de traitement cosmétique des cheveux est mis en oeuvre comme cela a été indiqué plus haut.

Les exemples suivants illustrent l'invention sans toutefois la limiter.

Les compositions décrites dans les exemples de préparation A à L peuvent être utilisées comme supports de composition cosmétique, ou comme lotion pour cheveux, après dilution, si nécessaire, et après éventuel alustement du orb.

#### EXEMPLES DE PREPARATION DE MICRODISPERSIONS DE CIRE

5

#### EXEMPLE A

On porte à 80 °C un mélange de 10g de cire de Carnauba et de 1.84g d'un tensio-actif non ionique or résultant de la polyaddition de 3 moles de glycidol sur 1 mole de nonylphénol, mélange que l'on homogénéise sous agitation douce. On incorpore sous agitation 83,16g d'eau portée à 80 °C. La microfemulsion obtenue est ensuite ramenée à température amblante et forme alors une microdispersion de particules à base de cire.

Diamètre moyen des particules de cire : 99nm.

#### EXEMPLE B

On opère comme à l'exemple A, le tensio-actif étant lci constitué par 1g d'oléate de potassium et 1g d'oléate de sodium. La quantité d'eau utilisée (88g) est celle permettant d'obtenir 100g de microémulsion.

On obtient une microdispersion de cire.

Diamètre moyen des particules de cire : 71nm.

# 55 EXEMPLE C

De façon analogue, on réalise une microdispersion contenant 15% de cire de Carnauba et 7,7% d'oléate de triéthanolamine.

Diamètre moyen des particules de cire : 73nm.

# EXEMPLE D

De façon analogue, on réalise une microdispersion de cire contenant 10% de cire de Carnauba et 1,8% de dodécvisulfate de sodium.

Diamètre moyen des particules de cire : 202nm.

En remplaçant le dodécylsulfate de sodium par 2,2% de dodécylbenzène sulfonate de sodium, le to diamètre moyen des particules est 277mm.

# EXEMPLE E

25

De façon analogue, on réalise des microdispersions de cire contenant 10% de cire de Camauba et respectivement x% d'émulsionnant non ionique.

Emulsionnant	х	Diamètre
		moyen (nm)
Brij 98	2,4	108
	3,6	67
	4,8	46
Brij 78	4,2	61
Brij 58	4,7	39
Myrj 51	6,75	111
Myrj 52	8,6	74
Tween 40	5,3	81
Tween 60	5,4	69
Tween 80	5,4	66
Le Brij 98 est un octadécènei-ol polyoxydfiyleñ à 20 OE Le Brij 58 est un hexadécanol polyoxydfiyleñ à 2 00 E Le Myri 51 est un acide stéarique polyoxydfiyleñs à 30 OE Le Myri 52 est un acide stéarique polyoxydfiyleñs à 30 OE Le Tween 40 est un palmitate de sorbitol polyoxydfiyleñs à 40 OE Le Tween 60 est un stéarate de sorbitol polyoxydfiyleñs à 20 OE Le Tween 80 est un oldsta de sorbitol polyoxydfiyleñs à 20 OE Le Tween 80 est un oldsta de sorbitol polyoxydfiyleñs à 20 OE Le Tween 80 est un oldsta de		

# 55 EXEMPLE F

50

De façon analogue, on réalise des microdispersions à 15% de cire de Carnauba et respectivement x% d'emulsionnant non ionique.

#### EP 0 394 078 A1

Emuisionnant	×	Diamètre moyen (nm)
Brij 98	3,6	102
	7,2	52
	10,8	34

10

25

35

40

45

50

55

5

# EXEMPLE G

De façon analogue, on réalise une microdispersion de cire contenant 20% de cire de Carnauba et 4,8% de Brij 98.

Diamètre moyen des particules : 108nm.

# 20 EXEMPLE H

De façon analogue, on réalise une microdispersion de cire contenant 25% de cire de Carnauba et 11,95% d'émulsionnant non ionique Brij 98.

Diamètre moyen des particules : 36nm.

## EXEMPLE I

De façon analogue on prépare des microdispersions de cire contenant 10%, 15% ou 20% de cire de Carnauba et respectivement x% d'émulsionnant non ionique (Ni)

EP 0 394 078 A1

Cire	Emulsionnant	×	Diamètre moyen (nm)
10%	NI 1	2,7	104
**	NI 2	2,9	147
**	NI 3	3,0	106
**	NT 4	3,2	190
0	NI 5	1,8	96
**	NI 6	5,2	257
**	NI 7	5,4	343
"	NI 8	4,74	314
15%	NT 2	4,4	171
"	NI 3	4,5	131
11	NI 4	4,85	213
"	NI 9	2,8	145
	NI S	2,1	145
"		2,8	105
		3,45	80
"		4,1	78
20%	NI 2	5,9	211
	NI 5	3,7	96

#### EP 0 394 078 A1

Le composé NI l est l'alcool oléylique polyglycérolé à 5 moles de glycérol (G).

Le composé NI 2 est l'alcool oléocétylique polyglycérolé

à 6G.

10

15

25

35

40

Le composé NI 3 est l'alcool isostéarylique polyglycérolé

à 6G.

Le composé NI 4 est l'octadécanediol-1,2 polyglycérolé à

Te compose NI 4 est l'octadecanedioi-1,2 polyglycerole o

Le composé NI 5 est le nonylphénol polyglycérolé à 3,25G.

Le composé NI 6 est le l-octyléther d'hexadécanediol-1,2 polyglycérolé à 12G.

Le composé NI 7 est le l-octyléther d'octadécanediol-1,2 polyglycérolé à 12G.

Le composé NI 8 est le l-octyléther d'octadécanediol-1,3 polyglycérolé à 10G.

Le composé NI 9 est le nonylphénol polyglycérolé à 3G.

# EXAMPLE J

De façon anaiogue, on prépare des microdispersions contenant de la cire de Candelilla (10%) et respectivement x% d'émulsionnant.

Emulsionnant	×	Diamètre moyen (nm)
Oléate de potassium	2,0	139
Brij 98	4,8	289
NI 5	1,8	157

# EXEMPLE K

On utilise comme produit de départ une cire auto émulsionnable commercialisée par la Sodidié TISCCO sous la dénomination CIRE AUTOLUSTRANTE OFR, qui est constituée d'un mélange de cire de Carnauba et de cire de paraffine en présence d'agents émulsionnants non ioniques.

On chauffe 12g du produit de départ vers 90°C en homogénéisant. On ajoute ensuite, en agitant, 88g d'eau à la même température.

On laisse ensulte refroidir à température ambiante la micro- dispersion de cire obtenue. Diamètre moyen des particules : 150 nm.

# EXEMPLE L

On utilise comme produit de départ une cire auto-émulsionnable commercialisée par la Société LA

CERESINE sous la dénomination CERAX A.0. 28/B, qui est constituée d'une cire végétale d'Alfa en mélange avec un agent émulsionnant non ionique.

On chauffe 120g de ce mélange vers 90°C, en homogénéisant par agitation douce. On incorpore ensuite sous agitation 880g d'eau à température de 90°C environ.

On laisse ensuite refroidir à température ambiante la microdispersion de cire obtenue. Diamètre moyen des particules : 250nm

## EXEMPLE M

10

15

20

25

30

35

40

50

55

On a préparé de façon analogue à celle décrite à l'exemple A, des microdispersions de cire ayant les compositions suivantes :

Cire de Carnauba	x %
Huile	y %
Oléate de potassium	3,33 %
Eau	86,67 %
avec x + y = 10.	1

Les résulatats sont résumés dans le tableau suivant.

Ex	Cire x	Huile y	Diamètre moyen (nm)
	Carnauba	de paraffine	
M1 M2	9 7	1 3	47 68
	Carnauba	DV*	
M3 M4	9 7	1 3	55 77
	Carnauba	Tournesol	
M5 M6	9 7	1 3	55

\* DV : (Ethyl 2 hexyloxy)-3 hexadecanoyloxy-1 propanol-2 décrit dans le brevet FR 2222351.

# EXEMPLE N

De façon analogue, on a préparé des microdispersions de cire ayant la composition pondérale suivante

Cire de Carnauba	10 %
Additif lipophile	x %
Brij 58	2,5 %
Eau qsp	100 %

La microdispersion est préparée suivant l'exemple A. L'additif lipophile est mélangé avec les autres

ingrédients avant l'addition d'eau.

EX	Additif lipophile	Diamètre moyen (nm)
N1	Parsol MCX 3 %	141
N2	Parsol MCX 2,4% Uvinul M40 0,6%	132

- Le Parsol MCX est la dénomination commerciale de

l'octyl Méthoxycinnamate vendu par GIVAUDAN

- L'Uvinul M40 est la dénomination commerciale de la benzophénone-3 vendue par BASF.

# EXEMPLE 0

10

15

25

35

On a préparé des microdispersions de cire ayant la composition pondérale suivante :

Cire de Carnauba	x %
Huile	y %
Brij 98	4,78%
Eau	85,22%
avec x + y = 10	

Les microdispersions sont préparées selon l'exemple A. L'huile est ajoutée à la cire avant l'introduction de l'eau.

EP 0 394 078 A1

EX	Cire x	Hulle y	Diamètre moyen (nm)
	Carnauba	de paraffine	
01	9,5	0,5	46
02	9	1	46
03	8,5	1,5	46
04	8	2	49
05	7,5	2,5	49
06	7	3	48
		DV*	
07	9	1	48
08	7	3	72
		de Tournesol	
09	9	1	52
010	7	3	290

<sup>\*</sup> Voir exemple M

# EXEMPLE P

On a préparé des microdispersions de cire ayant la composition pondérale suivante :

Cire de Carnauba	x %
Céramide et/ou choiestérol	y %
Oléate de potassium	3,33%
Eau	86,67%
avec x + y = 10	

Ces microdispersions sont préparées selon l'exemple A.

# EP 0 394 078 A1

EX	Cire x	Composé lipophile	Diamètre moyen (nm)
P1	Carnauba 8	D <b>VA</b> 2	108
P2 P3	Carnauba 9 8	Cholestérol 1 2	118 218
P4	Carnauba 8	+ DVA : 1 + Cholestérol:1	167

DVA : Céramide de formule :

с<sub>15</sub>н<sub>31</sub>снон сиси<sub>2</sub>он

mélange érythro : thréo

# EXEMPLE Q

35

50

55

10

De façon analogue on a préparé des microdispersions de cire ayant la composition pondérale suivante :

Camauba	x %
Céramide ou cholestérol	y %
Brij 58	2,34%
Eau	87,66%
avec x + y = 10	

EX	Cire x	Composé lipophile	Diamètre moyen (nm)
	Camauba	DVB	
Q1	9	1	105
Q2	8	2	127
Q3	7	3	170
	Carnauba	DVA	
Q4	8	2	92
	Carnauba	Cholestérol	
Q5	9	1	136
1	: Voir exempl	6 P	a aug DVA

DVB : Céramide de même formule que DVA, mais forme érythro seule.

EXEMPLE R

10

20

35

50

55

De façon analogue, on a préparé des microdispersions de cire ayant la composition pondérale suivante

Carnauba	x %
Céramide et cholestérol	y %
Brij 58	2,34%
Eau	87,66%
avec x + v = 10	

 EX
 Cire x
 Composé lipophile ipophile
 Diamètre moyen (nm)

 Carnauba
 DVA : 1
 B
 8
 + Cholestérol: 1
 96

EXEMPLE S

De façon analogue, on a préparé des microdispersions ayant la composition pondérale suivante :

Carnauba	10 %
Additif lipophile	x %
Oléate de potassium	3,33 %
Eau qsp	100 %

15

EX	Additif lip	ophile x	Diamètre moyen
sı	Colorant *	1 %	43
S2	Parsol MCX	3 %	254
S3	Parsol MCX Uvinul M40	2,4%	155

<sup>\*</sup> Isopropy1-2 nitro-6 aniline.

#### EXEMPLES DE PREPARATION DE COMPOSITIONS COSMETIQUES

## EXEMPLE 1

10

20

25

30

On prépare la composition de soin avant-shampooing suivante, en incorporant dans la microdispersion de cire les autres constituants, dans l'ordre indiqué :

98 g
1,5 g
l
0,2 g
0,3 g

On applique cette composition sur cheveux secs et non lavés, raie par raie sur les racines des cheveux. On laisse en contact 2 à 5 minutes, puis on procède au rinçage à l'eau et à un shampooing. La quantité appliqué est de 20/8te environ.

L'application de cette composition avant-shampooing confère à la chevelure du ressort, de la brillance,

de la douceur et du volume.

# EXEMPLE 2

On prépare le gel fluide de coiffage suivant, en incorporant dans la microdispersion de cire les autres constituants, dans l'ordre indiqué :

·	
- Microdispersion de cire obtenue à l'exemple L	20 g
- Acide polyacrylique réticulé (PM : 1 250 000) vendu par la société GOODRICH sous la dénomination CARBOPOL 941	1 g
- Dérivé d'imidazolidinylurée vendu sous la dénomination GERMALL 115 par la société SUTTON LABS	<b>0</b> ,3 g
- Hydroxyde de sodium qs pH : 7 - Eauqsp	100 g

10

On applique cette composition sur cheveux propres et secs, sur les racines et sur la longueur des cheveux, à raison de 2 à 5 g par tête selon l'abondance de la chevelure.

Le produit s'étale faciliement et de manière homogène dans les cheveux, leur confère de la douceur et du volume, du gonflant et de la discipline.

#### EXEMPLE 3

On prépare la lotion coiffante suivante, en incorporant dans la microdispersion de cire les autres <sup>20</sup> constituants, dans l'ordre indiqué :

- Microdispersion à 10% de cire de Carnauba	99,65 g
préparée selon l'exemple A	ĺ
- p.hydroxybenzoate de méthyle	0,15 g
- Dérivé d'imidazolidinylurée vendu sous la	0,20 g
dénomination GERMALL 115 par la société	
SUTTON LABS	

30

25

On applique cette composition sur cheveux propres et secs, à partir des racines et sur la longueur des cheveux, à raison de 2g/tête (pour une chevelure téminine moyenne).

Les cheveux ainsi traités ont du volume, de l'épaisseur, de la tenue et sont disciplinés. Leur brossage révèle tout leur gonflant.

#### EXEMPLE 4

On prépare la lotion coiffante suivante, en incorporant dans la microdispersion de cire les autres 40 constituants, dans l'ordre Indiqué :

- Microdispersion à 10% de cire de Carnauba et	99,65 g
2,7% de NI 1 (voir exemple I)	
- Parahydroxybenzoate de méthyle	0,15 g
- Dérivé d'imidazolidinylurée vendu sous la	0,20 g
dénomination GERMALL 115 par la société	
SUTTON LABS	

50

55

Cette composition s'utilise en finition de coiffage, sur cheveux secs et propres. L'application est faite sur la racine des cheveux avec répartition sur la longueur des cheveux, à raison de 2 g/tête.

Les cheveux sont brillants, gonflants et légers.

### EXEMPLE 5

On prépare la composition de traitement avant-shampooing suivante, en incorporant dans la microdis-

persion de cire les autres constituants, dans l'ordre indiqué :

- Microdispersion à 10% de cire de Carnauba et	97,5 g
2,9% de NI 2 (voir exemple I)	
- Hydroxypropylcellulose commercialisée sous la	2 g
dénomination KLUCEL H par la société	
HERCULES	
- Parahydroxybenzoate de méthyle	0,2 g
- Dérivé d'imidazolidinylurée vendu sous la	0,3 g
dénomination GERMALL 115 par la société	1
SUTTON LABS	

5 On applique cette composition (environ 2g/tête) raie par rale sur des cheveux secs non lavés et on laisse en contact pendant 5 minutes avant d'effectuer un shampooing.

L'application de cette composition confère aux cheveux du volume (décollement des racines), du lissage et de la brillance.

#### EXEMPLE 6

10

30

50

55

On prépare la lotion structurante suivante, en incorporant dans la microdispersion de cire les autres constituants, dans l'ordre indiqué :

- Microdispersion à 10% de cire de Carnauba et 3%	99,5 g
de NI 3 (voir exemple I)	
Parahydroxybenzoate de méthyle	0,2 g
- Dérivé d'imidazolldinylurée vendu sous la	3 g
dénomination GERMALL 115 par la Société	
SUTTON LABS	

Cette composition est destinée à la finition du coiffage; elle est appliquée par conséquent sur cheveux secs, propres, à raison de 2 à 3 g par tête suivant l'abondance de la chevelure.

Sa vitesse de séchage rapide et sa répartition principalement sur les racines des cheveux donnent à la colffure structure, volume et discipline.

## EXEMPLE 7

On prépare un gel fluide de coiffage ayant la composition suivante, en incorporant dans la microdispersion de cire les autres constituants, dans l'ordre Indiqué :

- Microdispersion de cire obtenue à l'exemple K	10 g
- CARBOPOL 941	1,5 g
- NaOH	0,6 g
- PEG-15 COCAMINE	3 g
- GERMALL 115	0,2 g
<ul> <li>p-hydroxybenzoate de méthyle</li> </ul>	0,2 g
- Sorbate de potassium	0,3 g
- Parfum ,q.s.	
- Triéthanolamine, q.s. pH = 7	
- Eauq.s.p	100 g

PEG-15 COCAMINE: Polyáthylàneglycol amine d'acide de coprah, selon la définition de la CTFA (Cosmeilc, Toiletry and Fragrance Association); produit vendu par AKZO sous la dénomination commerciale ETHOMEEN C25.

Ce gel est utilisé comme celui de l'exemple 2.

#### EXEMPLE 8

5

10

16

20

30

35

50

Cette lotion est préparée en mélangeant dans l'ordre les constituants suivants :

- Microdispersion de cire obtenue à l'exemple M1	95 g
- para hydroxybenzoate de méthyle	0,15 g
<ul> <li>dérivé d'imidazolidinylurée vendu sous la</li> </ul>	0,2 g
dénomination GERMALL 115 par la Société	1
SUTTON LABS	
- NaOH = qsp pH 6,8	ŀ
- Eau qsp	100 g

La composition est appliquée sur des cheveux secs et propres. Les cheveux traités sont brillants et présentent du gonflant.

# 25 EXEMPLE 9

On opère, comme dans l'exemple 1, avec les constituants suivants :

	- Microdispersion de cire obtenue à l'exemple M4	98 g
1	- para hydroxybenzoate de méthyle	0,1 g
	- GERMALL 115	0,25 g
	- NaOH gsp pH7	
	- eau qsp	100 g

On applique cette composition après un shampoing. Les cheveux traités sont brillants et disciplinés.

#### 40 EXEMPLE 10

Cette lotion est préparée en mélangeant dans l'ordre les constituants suivants:

- Microdispersion de cire obtenue à l'exemple N2	99,65g
- para hydroxybenzoate de méthyle	0,15g
- GERMALL 115	0,20
- NaOH qsp pH7	

L'application est faite sur cheveux secs et propres. Outre les effets de volume, de tenue et de discipline, la composition apporte aux cheveux un effet de protection vis-à-vis des rayons UV.

#### EXEMPLE 11

On opère, comme dans l'exemple 1, avec les constituants suivants :

#### EP 0 394 078 A1

- Microdispersion de cire obtenue à l'exemple 07	95 g
- para hydroxybenzoate de méthyle	0,15 g
- GERMALL 115	0,2 G
- NaOH gsp pH 6,9	
- eau osp	100 g

Cette composition s'applique comme à l'exemple 9. On obtient sur les cheveux des résultats 10 analoques.

## EXEMPLE 12

20

15 Cette lotion est préparée en mélangeant dans l'ordre les constituants suivants :

Microdispersion de cire obtenue à l'exemple P4     para hydroxybenzoate de méthyle     GERMALL 115	50 g 0,15 g 0,2
- NaOH qsp pH7 - eau qsp	10 <b>0</b> g

25 Cette composition s'utilise après un shampoing. Elle apporte un effet de protection. Les cheveux présentent du corps et du volume.

#### EXEMPLE 13

On opère comme à l'exemple précédent, en remplaçant la microdispersion de l'exemple R4 par celle de l'exemple Q5. On obtient des résultats analogues.

#### 35 EXEMPLE 14

40

50

Cette lotion est préparée en mélangeant dans l'ordre les constituants suivants :

- Microdispersion de cire obtenue à l'exemple S1	98 g
- para hydroxybenzoate de méthyle	0,1 g
- GERMALL 115	0,1
- NaOH qsp pH6,8	
- eau gsp	100 g

Cette composition est appliquée comme dans l'exemple 3. On obtient des effets analogues sur la chevelure qui, de plus, est colorée en jaune.

#### Revendications

1. Utilisation, comme composition cosmétique ou support de composition cosmétique pour cheveux, d'une composition fluide non moussante contenant une dispersion de cire dans un véhicule liquide, dont la phase dispersée est une microdispersion stable de particules de dimensions linféruers à 500nm, lesdités particules étant constituées essentiellement d'une cire ou d'un mélange de cires, ladite cire ou ledit mélange ayant un point de fusion finissante supérieur à 60° C et inférieur à 100° C et étant capable de former une microdispersion talle que définie ci-dessus, ladite composition contenant, en poids, de 0,1 à de 10° C.

#### EP 0 394 078 A1

40% de cire, de 0,01 à 25% d'au moins un agent émulsionnant non ionique ou anionique et au moins 35% d'aeu, le rapport pondéral ciré/émulsionnant pouvant varier de 1 à 30, et ladite composition ne contenant pas d'agent tensioactif cationique.

- Utilisation selon la revendication 1, caractérisée par le fait que ladite cire est choisie parmi la cire de Garnauba, la cire de Candelilla, la cire d'Alfa et leurs mélanges.
  - Utilisation selon la revendication 1, caractérisée par le fait que la cire contient, outre de la cire de Carnauba ou de la cire de Candelilla ou leurs mélanges, une autre cire ou un mélange d'autres cires.
- 4. Utilisation selon la revendication 3, caractórisée par le fait que ladite autre cire est une cire de paráffine, l'ozokérite, la cire de jojoba hydrogénée la cire de riz, la cire d'abeille éventuellement estérifiée, no eu un ciramide.
  - 5. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 3 et 4, caractérisée par le fait que la proportion pondérale de cire de Carnauba et/ou de Candelilla, dans de tels mélanges, est supérieure ou égale à 50%.
  - Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que l'agent émulsionnant est présent à une concentration de 0,1 à 10%.
  - émulsionnant est présent à une concentration de 0,1 à 10%.

    7. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que ledit
  - agent émulsionnant non ionique est un tensio-actif polyalcoxylé ou polyglycérolé.
    8. Utilisation seion l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que ledit
- agent émulsionnant est un tensio-actif anionique.

  9. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que ledit
- 20 véhicule aqueux est constitué par de l'eau.
  10. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le
  - rapport pondéral cire/émulsionnant est dans la gamme de 1 à 20.
    - 11. Utilisation selon la revendication 10, caractérisée par le fait que ledit rapport varie de 2 à 10.
- 12. utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'au moins un composé amphiphille non émulsionnant des cires set associé à la cire, à une concentration pouvant aller iusqu'à 10 %, en particulier jusqu'à 10 % en poids par rapport à la cire.
  - 13. Utilisation selon la revendication 12, caractérisée par le fait que ledit composé amphiphile est choisi parmi le cholestérol et les alcools gras ayant au moins 12 atomes de carbone.
- "14. Utilisation seion l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'une 30 huille ou un méliange d'huille est associé à la cire, à une concentration pouvant aller jusqu'à 30 %, et en particulier jusqu'à 10 % en poids, par rapport à la cire.
  - 15. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'au mioins un ingrédient acit liposoluble est associé à la cire, à une concentration pouvant aller jusqu'à 30 %, en particulier issuav'à 10 %, en poist par reapport à la cire.
  - 16. Utilisation selon la revendication 15, caractérisée par le fait que ledit ingrédient actif liposoluble est choisi parmi les colorants liposolubles et les substances liposolubles capables de contérer une protection contre les effets nociés du reyonnement utilizativolet.
- 17. Utilisation, comme composition cosmétique, d'une composition telle que définie dans l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que ladite composition contient de 1 à 20% de d'îc.
  - 18. Utilisation selon la revendication 17, caractérisée par le fait que ladite composition contient de 1 à 10% de cire.
- 19. Procédé de traitement cosmétique des cheveux destiné à améliorer la tenue et le volume de la couffure et/ou à supprimer ou à retarder l'apparition de l'aspect gras des cheveux, reis fe par le fait que 45 l'on applique, au moins sur la partie des cheveux vollein de la racine, en quantité suffisante pour imprégner les cheveux ou les parties de cheveux à traiter, une composition telle que définie dans l'une quelconque des revendications précédentes, après dilution éventuelle pour que la proportion pondérale de cire soit de 0.1 à 20%.

60

EP 90 40 0515

Catégorie	Citation du document avec des parties p	c indication, en cas de besoin,	Revendication	OB CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int. Cl.5)			
Y		AYER)	1,6-19	A 61 K 7/00 A 61 K 7/06			
Υ	EP-A-0 167 825 (D ARZNEIMITTEL GmbH) * Page 14, ligne 1 revendications 1-1	4 - page 15, ligne 4;	1,6-19				
Y	DE-A-1 794 088 (L * En entier *	'OREAL)	1,6-19				
A	EP-A-0 283 247 (E INC.) * Revendications 1	XXON CHEMICAL PATENTS ,4,13,30 *	1-19				
A	FR-A-2 542 008 (E GATTEFOSSE) * En entier *	TABLISSEMENTS	1-19				
A	FR-A-2 222 998 (G * En entier *	LACO LABORATORIES)	1-19	DOMAINES TECHNIQUE RECHERCHES (Int. CL5)			
A	EP-A-0 045 008 (B. * En entier *	AYER)	1-19	A 61 K			
Le pr	ésent rapport a été établi pour t	outes les revendications  Date d'achèvement de la recherche					
1	Jen de la recherche		Examinatew				

CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES

X : particulièrement pertinent à lui seel
Y : particulièrement pertinent en combination avec un autre document de la même catégorie
A : artière-plan technologique
O : divulgation non-écrite
P : document intercalaire

T: théorie ou principe à la base de l'invention E: document de brevet antérieur, mais publié à la date de dépôt ou après cette date D: cité dans la démande L: cité pour d'autres raisons

<sup>&</sup>amp; : membre de la même famille, document correspondant

# Acknowledgement Receipt

The USPTO has received your submission at 16:28:33 Eastern Time on 08-JAN-2007 by Deposit Account: 194675.

\$ 180 fee paid by e-Filer via RAM with Confirmation Number: 405.

You have also pre-authorized the following payments from your USPTO Deposit Account:

Charge any Additional Fees required under 37 C.F.R. Section 1.16 and 1.17

eFiled Application Information	
EFS ID	1423594
Application Number	10628060
Confirmation Number	4150
Title	Hair wax products with a liquid or creamy consistency
First Named Inventor	Sarah Maillefer
Customer Number or Correspondence Address	STRIKER, STRIKER & STENBY 103 East Neck Road Huntington NY 11743 US
Filed By	Michael John Striker/Olga Fuchs
Attorney Docket Number	2652
Filing Date	25-JUL-2003
Receipt Date	08-JAN-2007
Application Type	Utility

# Application Details

Application Details	j						
Submitted Files	Page Count	Document Description	File Size	Warnin	Warnings		
mailleferids2652.PDF	32		5320359 bytes	♦ PASS	5		
	Docu	ment Description	Page Sta	art	Page End		
	Inform	nation Disclosure Statement (IDS) Fil	ed	1	3		
	NPL D	ocuments		4	9		
	Foreig	n Reference	1	.0	32		
fee-info.pdf	2	Fee Worksheet (PTO-06)	8176 bytes	♦ PASS	5		

This Acknowledgement Receipt evidences receipt on the noted date by the USPTO of the indicated documents, characterized by the applicant, and including page counts, where applicable. It serves as evidence of receipt similar to a Post Card, as described in MPEP 503.

New Applications Under 35 U.S.C. 111

If a new application is being filed and the application includes the necessary components for a filing date (see 37 CFR 1.53(b)-(d) and MPEP 506), a Filing Receipt (37 CFR 1.54) will be issued in due course and the date

I WOULD ELECTION I THING

shown on this Acknowledgement Receipt will establish the filing date of the application.

National Stage of an International Application under 35 U.S.C. 371

If a timely submission to enter the national stage of an international application is compliant with the conditions of 35 U.S.C. 371 and other applicable requirements a Form PCT/DO/EO/903 indicating acceptance of the application as a national stage submission under 35 U.S.C. 371 will be issued in addition to the Filing Receipt, in due course.

# If you need help:

- # Call the Patent Electronic Business Center at (866) 217-9197 (toll free) or e-mail EBC@uspto.gov for specific questions about Patent e-Filing.
- \* Send general questions about USPTO programs to the USPTO Contact Center (UCC) .
- \* If you experience technical difficulties or problems with this application, please report them via e-mail to Electronic Business Support or call 1 800-786-9199.

## UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Examiner:.	Group:	Attorney Docket # 2652
------------	--------	------------------------

Applicant(s): MAILLEFER, S., ET AL

Serial No.: 10/628,060

Filed: 07/25/2003

For: HAIR WAX PRODUCTS WITH A LIQUID...

# INFORMATION DISCLOSURE STATEMENT

January 8, 2007

Honorable Commissioner of Patents and Trademarks Washington, D.C. 20231

SIRS:

 ln	accordar	nce with t	he Duty	of [	Dis	closure, Appl	icant(s) subn	nit(s)	herewith	ас	ору
of	Foreign	Search	Report	in	а	counterpart	application	and	copies	of	the
ref	erence(s)	indicate	d thereir	١.							

- \_ In the event that the Foreign Search Report is in a foreign language, a translation thereof is herewith submitted.
- X Attached hereto is a FORM PTO 1449 listing the references.
- X Attached hereto is a copy of a reference cited in the specification of the application as filed. The specification itself recites the relevance of these documents, and pursuant to M.P.E.P. Section 609 A (3) this represents an acceptable Statement of Relevancy. The reference(s) appear(s) at the following page(s) and line(s) of the specification: Page 4 line 23 and Page 5 Lines 10-11.

 $\times$ 

Applicant petitions for consideration of this Information Disclosure Statement since it is being submitted after receipt of an office action. It is respectfully requested that the required fee be charged to the account of the undersigned: 19-4675.

# Page 2 of 2

equivalent attached hereto.

	Attached hereto are copies of references cited which may be pertinent to this application. Since the references are in the English language, no statement of relevancy is submitted.
	Attached hereto is a copy of the Office Action issued in the corresponding German and European applications, together with a translation thereof and copies of the references cited therein. A list of the cited references is also attached.
_X_	Attached hereto copies of references cited which may be pertinent to this application. An English translation of the reference is also attached.
	Attached hereto is a Statement of Relevancy and copies of references cited therein.
X	Relevancy is indicated in an English language abstract or an English language

Respectfully submitted,

Michael J. Striker Attorney for Applicant(s) Reg. No. 27233

# INFORMATION DISCLOSURE CITATION

DOCUMENT NUMBER

\*EXAMINER REF

(Use several sheets if necessary)

2652 10/628,060

Applicant(s)
MAILLEFER, S., ET AL

Filing Date Group Art Unit

	DOCUMENTS	

INITIAL				1,11,12	C	DODE MILES	IF APPR	OPRIATE
		5306 488	4126/94	Vanler berghe et e	e			
			U.S. PATEN	T APPLICATION PUBLICATIONS				
*EXAMINER INITIAL	REF	DOCUMENT NUMBER	DATE	NAME	CLASS	SUBCLASS	l	OATE OPRIATE
110		-	FORE	IGN PATENT DOCUMENTS				
	REF	DOCUMENT NUMBER	DATE	COUNTRY	CLASS	SUBCLASS	Tran	slation
							YES	NO
		0 394 078	10/24/1990	EP(Cng West + Cquiv)			1	

OTHER DOCUMENTS

(Including Author, Title, Date, Pertinent Pages, Etc.)

ULLMANNS' ENCYCLOPEDIA OF INDUSTRIAL CHEMISTRY (ULLMANS ENCYKLOPAEDIE DER TECHNISCHEN CHEMIE), 4TH EDITION, VOLUME 24, PG 3.

EXAMINER

DATE CONSIDERED

EXAMINER: Initial if citation considered, whether or not citation is in conformance with MPEP Section 609; Draw line through citation if not in conformance and not considered. Include copy of this form with next communication to applicant.

Form PTO-A820 (also form PTO-1449) P09A/REV05

Patent and Trademark Office \* U.S. DEPARTMENT OF COMMERCE

SHEET 1

OF 1

FILING DATE

# Chemical Translations

DR. S. EDMUND BERGER

298 GRAYTON ROAD TONAWANDA, NY 14150 VOICE: (716) 832-7316 FAX (716) 833-1970 e-MAIL: bbseb@att.net

# CERTIFICATE OF ACCURACY

State of New York	_	
County of Erie	} ss.	
TRANSLATION FROM	German	
On this day, I S. Edmund Be	erger state:	
that I am a professional tra doing business as Chemical	nslator of the	German and English languages, on Road, Tonawanda, NY 14150;
that I am thoroughly familia attached translation from the	r with these languages original document	and have carefully made and/or verified the
	US PATENT APPLICA INV.: MAILLEFER, S., SER. NO.: 10/628,060 Ref.: 2652	
as submitted to me in the		
German	language;	
and that the said translation is pest of my knowledge and be	s a true, complete and c	orrect English version of such original to the
MIB		

# Ullmanns Encyklopädie der technischen Chemie

5	[Ullmann's
	Encyclopedia of Industrial Chemistry]
	4th reworked and expanded edition
10	Vol. 24
10	WAXES TO MATCHES
	[Excerpt translation]
15	
20	
25	
30	Verlag Chemie
	Weinheim - Deerfield Beach, Floride - Basle

**Definition.** The designation wax is currently used for a large number of products of different origin, of different chemical structure and of diverse composition. Since 1848, when JUSTUS v. LIEBEIG first analyzed beeswax, and into our century, wax was classified as an ester of a long-chain aliphatic carboxylic acid and a long-chain, monohydric alcohol. Only in 1926 did C. LÜDECKE [2] and K. BRAUN [3] extend the term wax also to paraffins and mineral waxes. Other workers such as G. BUCHNER and also E. KADMER [4] were of the opinion that the name wax should be used only for beeswax and similar substances, but not for paraffins. Subsequently, however, other wax-like substances had been prepared synthetically and marketed under the name wax. For this reason, in 1946 A.H. WARTH [5] recommended that the term wax be extended to all wax-like products regardless of their origin. According to L. IVANOVSZKY, too, the name wax was not to be viewed as a chemical designation, but as a commercial one for a certain class of substances having the same use properties. In the course of time, it was thus accepted that waxes are a group of substances with the same or similar use properties resulting from special physical properties.

In clarifying the term wax, the Wax Experts Committee of the German Society for Fat Science im Münster/Wstf., in particular, made an effort to come up with an unequivocal definition of the term wax for commerce, consumers and authorities (for example customs). In 1953, this committee formulated a wax definition which in 1974 was revised based on more recently acquired knowledge [6]. According to this revision, as a rule, the term wax is based on the mechanical-physical properties of the waxes that are pertinent for their use, regardless of the waxes' chemical composition.

25 The currently valid definition of the term wax is as follows:

5

10

15

20

Wax is a collective technological term for a number of natural and synthetically obtained substances having the following properties:

- 1. At 20 °C, they are kneadable, firm to brittle.
- 2. They are coarsely to finely crystalline, translucent to opaque, but not glassy.
- 30 3. Above 40 °C, they melt without decomposing.
  - 4. Even slightly above their melting point, they have a relatively low viscosity.
  - 5. They are strongly temperature-dependent in terms of consistency and solubility.
  - 6. They are polishable under slight pressure.

If a substance does not show one or more of these properties, it is no longer a wax under this definition.

According to this definition, under the substance designation wax fall not only the esters of long-chain fatty acids and long-chain alcohols such as the natural waxes previously defined as wax, but also, for example, long-chain aliphatic acids, alcohols and hydrocarbons of natural or synthetic origin provided they are consistent with the new definition.

# Chemie

# Ullmanns Encyklopädie der technischen Chemie

4., neubearbeitete und erweiterte Auflage
Band 24

Wachse bis Zündhölzer

efferkorn

 $\checkmark$ 

Verlag Chemie Weinheim · Deerfield Beach, Florida · Basel 40

- . 40 . . 41 42 . . 43 . 43 - . 44 . 45 . 45 . 45

. 47

as Wachs aus kret zwischen

Jahrhundert llmählich zu hte den "ölito fest, daß riegend Ester n sind 1830 Steinkohlen-Paraffine aus 839 wurden zen gezeigt. nd um 1850 inkohle und

gewonnenes n raffiniert. en sich in Die UdSSR Kaspischen ukasus, im . Die heute sind moist nungen mit naten von ligenschaf-

ien durch edrig- und sen, die je d je nach ufweisen. (Corvoha rsten Mai

≍stillation

ert ergols auf dem a konnte en. 1928 e durch rgestellt. g. Erste ISCHURäthvlenithetisch mischer

Ausführliche Angaben über Wachse durch alle Zeitepochen hindurch sind in der Hoechster Firmenschrift "Vom Wachs" [1] enthalten.

Definition. Die Bezeichnung Wachs wird heute für eine sehr große Anzahl von Produkten verschiedener Herkunft, unterschiedlichen ehemischen Aufbaues und mannigfaltiger Zusammensetzung benutzt. Seit JUSTUS V LIEBIG 1848 als erster Bienenwachs analysiert hatte, wurde Wachs bis in unser Jahrhundert hinein als Ester einer langkettigen aliphatischen Carbonsäure mit einem langkettigen einwertigen Alkoholklassifiziert. Erst 1926 wurde von C. LÜDECKE [2] und von K. Braun [3] der Begriff Wachs auch auf die Paraffine und das Erdwachs ausgedehnt. Andere Autoren wiederum wie G. BUCHNER sowie E. KADMER [4] waren der Meinung, daß der Name Wachs nur für Bienenwachs und ähnliche Stoffe zu gebrauchen sei, aber nicht für Paraffine. In der Folgezeit wurden jed och weitere wachsähnliche Stoffe synthetisch hergestellt und unter dem Namen Wachs in den Handel gebracht. Deshalb empfahl A. H. WARTH [5] 1946, den Begriff Wachs auf alle wachsartigen Produkte ohne Berücksichtigung ihres Ursprunges auszudehnen. Auch nach L. Ivanovszky sollte in Zukunst der Name Wachs nicht als chemische, sondern als warenkundliche Bezeiehnung für eine bestimmte Stoffklasse mit gleichen Gebrauchseigenschaften gelten. So setzte sich ım Laufe der Zeit die Erkenntnis durch, daß Wachse eine Gruppe von Stoffen mit gleichen oder ähnlichen Gebrauchseigenschaften sind, bedingt durch besondere physikalische Eigenheiten.

Bei der Klärung des Begriffes Wachs bemühte sich vor allem die Fachgruppe Wachse in der Deutschen Gesellschaft für Fettwissenschaft in Münster/Westf. darum, für Handel, Verbraucher und Behörden (z. B. Zoll) eine eindeutige Wachsdefinition zu schaffen. 1953 wurde von dieser Gruppe eine Formulierung zur Wachsdefinition aufgestellt, die 1974 nach neueren Erkenntnissen überarbeitet wurde [6]. Danach werden zur Kennzeichnung des Begriffes Wachs in der Regel die mechanisch-physikalischen Eigenschaften der Wachse, die für die Verwendung maßgebend sind, ohne Rücksicht auf die chemische Zusammensetzung herangezogen.

Die heute gültige Definition des Wachsbegriffes lautet: Wachs ist eine technologische Sammel bezeichnung für eine Reihe natürlicher und künstlich gewonnener Stoffe, welche folgende Eigenschaften haben:

- Bei 20°C knetbar, fest bis brüchig hart
- 2. Grob- bis feinkristallin, durchscheinend bis opak, jedoch nicht glasartig.
- Über 40°C ohne Zersetzung schmeizend. Schon wenig oberhalb des Schmelzpunktes verhält-
- nismäßig niedrigviskos. Stark temperaturabhängig in Konsistenz und Lös-
- Unter leichtem Druck polierbar.

Erfüllt ein Stoff mehr als eine dieser Eigenschaften nicht, ist er kein Wachs mehr im Sinne dieser Definition.

Unter die Stoffbezeichnung Wachs fallen gemäß dieser Definition nicht nur die früher als Wachs definierten Ester langkettiger Fettsäuren und langkettiger Alkohole wie die Naturwachse, vielmehr können z. B. auch langkettige aliphatische Säuren, Alkohole und Kohlenwasserstoffe natürlichen oder synthetischen Ursprungs als Wachse bezeichnet werden, sofern sie in die neue Begriffsbestimmung passen.

Einteilung der Wachse. Das verzweigte Gebiet der zahlreichen Typen von Wachsen läßt sich nach Vorkommen und Bildung in das übersichtliche Schema Abb. 1 eingliedern, das nach dem neuesten Kenntnisstand in Aulehnung an die Vorschläge von LÜDECKE und IVANOVSZKY [7] erstellt wurde. Danach lassen sich die Wachse in vier Hauptgruppen einteilen: in Naturwachse, modifizierte Naturwachse, teilsynthetische und vollsynthetische Wachse.

Die Naturwachse, die weit verbreitet sind, kann man wiederum in zwei Gruppen gliedern: Die sogenannten fossilen Wachse oder Mineralwachse, die in früheren geschichtlichen Zeiträumen aus biologischen Stoffen entstanden sind, und die sogenannten nichtfossilen oder rezenten Wachse, die in geologischer Neuzeit durch tierischen oder pflanzlichen Stoffwechsel gebildet werden. Die fossilen Wachse unterteilen sich in Erdölwachse und Braunkohlen- bzw. Torfwachse. Zu den fossilen Erdölwachsen zählen z. B. das Erdwachs (Ozokerit) aus Abscheidungen früherer Erdöllagerstätten sowie das sich in Rohölbehältern spontan ausscheidende Tankbodenwachs. Im Gegensatz zu den aus Kohlenwasserstoffen aufgebauten Erdölwachsen bestehen die Komponenten der Braunkohlen- und Torfwachse größtenteils aus organischen Sauerstoff-Verbindungen.

Die modifizierten Naturwachse erhält man z. B. durch Raffination, Extraktion oder Destillation von Naturwachsen; ein Beispiel ist die Gewinnung von Paraffinen aus den wachsartigen Anteilen des Erdöls, die bei der Erdöldestillation anfallen. Wird bei diesen Prozessen die chemische Zusammensetzung des Naturwachses stark verändert wie etwa bei der Herstellung von "doppelt gebleichten Montanwachsen" (großenteils Aufspaltung der vorhandenen Ester, Decarboxylierung von freien Wachssäuren unter Ketonbildung und Entstehung von gesättigten und ungesättigten Kohlenwasserstoffen), so erhält man chemisch veränderte Naturwachse. Die Bezeichnung "chemisch verändert" bedingt, daß die Zusammensetzung des Naturwachses durch chemische Reaktionen wesentlich beeinflußt wird.

Die teilsynthetischen Wachse gewinnt man aus Naturwachsen oder Naturstoffen mit ebenfalls langen Kohlenwasserstoff-Ketten, wie etwa Fettsäuren, durch definierte chemische Reaktionen, wie Oxidation, Veresterung, Hydrierung oder Amidierung. Dabei werden die ursprünglichen Produkte in ihrer Zusammensetzung grundlegend umgewandelt.

Einige Säurewachse und ihre Umsetzungsprodukte mit Kalk (Calciumseifen) sowie manche Esterwachse, die sich vom Montanwachs ableiten und die in die

# Cosmetic composition for hair treatment containing a microdispersion of wax.

Publication number: EP0394078 Publication date: 1990-10-24

VANLERBERGHE GUY (FR); NICOLAS-MORGANTINI Inventor:

LUC (FR); LETY ALAIN (FR)

Applicant: OREAL (FR)

Classification: - international: A61K8/00: A61K8/04: A61K8/31: A61K8/34; A61K8/36; A61K8/39; A61K8/41; A61K8/46; A61K8/68; A61K8/86;

A61K8/92: A61K8/97: A61K8/98; A61Q5/00; A61Q5/02; A61Q5/06; C08L91/00; C08L91/06;

A61K8/00; A61K8/04; A61K8/30; A61K8/72; A61K8/92: A61K8/96; A61Q5/00; A61Q5/02; A61Q5/06; C08L91/00: (IPC1-7): A61K7/00; A61K7/06

A61K8/04C; A61K8/31; A61K8/36; A61K8/39; A61K8/41;

A61K8/46C: A61K8/68: A61K8/86: A61K8/92C:

A61K8/92H: A61Q5/06 Application number: EP19900400515 19900223

Priority number(s): LU19890087457 19890224

Also published as: US5306488 (A1

> LU87457 (A) JP3002112 (A) EP0394078 (B1) CA2010824 (C)

Cited documents:

EP0101007 EP0167825 DE1794088 EP0283247

FR2542008

more >>

Report a data error here

#### Abstract of EP0394078

- European:

Use, as a cosmetic composition or carrier for a cosmetic composition for the hair, of a non-foaming fluid composition containing a dispersion of wax in a liquid vehicle, the disperse phase of which is a stable microdispersion of particles less than 500 nm in size, these particles consisting essentially of a wax or mixture of waxes, this wax or mixture having a melting point terminating above 60 DEG C and below 100 DEG C and being capable of forming a microdispersion as defined above, the aforementioned composition containing, by weight, from 0.1 to 40 % of wax, from 0.01 to 25 % of at least one nonionic or anionic emulsifying agent and at least 35 % of water, it being possible for the wax/emulsifier weight ratio to vary from 1 to 30, and the aforementioned composition not containing a cationic surfactant; and process for cosmetic treatment of the hair using such compositions, in particular for improving the shaperetention and volume of the hairstyle and/or eliminating or delaying the onset of a greasy appearance of the hair.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(1) Numéro de publication:

0 394 078 Δ1

(12)

#### DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(2) Numéro de dépôt: 90400515.4

6) Int. Cl.5: A61K 7/00, A61K 7/06

2 Date de dépôt: 23.02.90

Le titre de l'invention a été modiflé (Directives relatives à l'examen pratiqué à l'OEB, A-ill, 7.3)

- @ Priorité: 24.02.89 LU 87457
- ② Date de publication de la demande: 24.10.90 Bulletin 90/43
- Etats contractants désignés:
   AT RE CH DE DK ES FR GB GR IT LI NL SE
- ① Demandeur: L'OREAL 14, Rue Royale F-75008 Paris(FR)
- (iii) inventeur: Vanlerberghe, Guy 40, rue du Général de Gaulle F-77410 Montjay-La-Tour(FR) Inventeur: Nicolas-Morgantini, Luc 5, rue du Vignet F-60910 Ruilly(FR) Inventeur: Lety, Alain 9, rue de Metz F-74001\_anny-Sur-Marne(FR)
- Mandataire: Tonnellier, Jean-Claude et al Cabinet Nony & Cle. 29, rue Cambacérès F-75008 Parls(FR)
- (S) Composition cosmétique de traitement des cheveux contenant une microdispersion de cire.
- ② Utilisation, comme composition cosmétique ou support de composition cosmétique pour cheveux, d'une composition fluide non moussante contenant une disporsion de ciré dans un véhicule liquide, dont la phase disporsée est une microdisporsion stable de particules de dimensions inférieure à 500nn, lesdities particules étant constituées assentiellement d'une cire ou d'un mélange de cires, ladite cire ou belit mélange ayant un point de fusion tinissante supérieure à 60° C et inférieur à 100° c et étant capable de former une microdisportion telle que définile ci-dessus, ladite composition contenant, en polds, de 0,1 à 40 % de cire, de 0,01 à 25 % d'au moins un agent émulsionnant non lonique ou anionique et au moins 35 % d'eau, le rapport pondéral cire/émulsionnant pouvant varier de 1 à 30, et daite composition ne contenant pas d'agent restolactif cationique; et procédé de traitement cosmétique des cheveux à l'alsde de telles compositions, notamment pour arméliorer la

tenue et le volume de la colffure et/ou à supprimer ou à retarder l'apparition de l'aspect gras des cheveux.

EP 0 394 078 A1

Utilisation, comme composition cosmétique pour cheveux, d'une microdispersion de cire, et procédé de traitement des cheveux avec une telle composition.

La présente invention a pour objet l'utilisation, comme compositions cosmétiques ou supports de compositions cosmétiques pour cheveux, de microdispersions de cire, ainsi qu'un procédé de traitement cosmétique pour cheveux à l'aide de ces compositions.

On sait que les cires, dont l'utilisation en cosmétologie est très ancierne, sont des substances naturelles (arimales ou végétales) ou synthétiques, solides à la température ordinaire (21°C), ayant généralement une cortaine plasticité, qui sont insolubles dans l'eau, solubles dans les huiles, et qui sont capables de former des films hydrotyges. Sur la définition des cires et leurs utilisations en cosmétologie, on peut citer par exemple P.D. Dorgan, Drug and Cosmetic Industry, Décembre 1983, pages 30-33, et Handbook of Cosmetic Science, H.W. Hibbot ed., Pengamon Press, Oxford (1963) page 80. Dans les préparations capillaires, l'utilisation la plus classique est celle de préparations semi-solides appelées pommades pour cheveux ou brillantines solides. Dans de telles compositions, les cires sont utilisées en mélange notamment avec des proportions importantes d'huiles diverses; voir par exemple E.W. Flick, "Cosmetic and Toileiry Formulations" Ed. Noves Publications-New Jersey-USA (1984) pages 217-288.

Dans La demande de brevet allemand 3.534.733, on a décrit des compositions cosmétiques moussantes et limpides pouvant contenir ne huile et éventuellement de 0,05 à 1% de cire. Dans ces compositions, l'huile, et la cire éventuellement présente, se trouvent solubilisées. La présence d'huile et/ou de cire dans ces compositions a pour but de regraisser la peau et d'éviter ainsi le dégraissage trop important de la peau entrafié par l'emploi des tensio-cetts anioniques.

On sait par silleurs qu'il est possible d'obtanir avec cortaines hulles des microémulsions et avec certaines cires des microdispersions stables et dituables à l'eau indéfiniment, sans agrégation il sédimentation des particules en suspension. Les microdispersions de dire sont obtenues par fusion de la cire en présence d'un tensio-actif antonique ou non-lonique, et éventuellement d'une partie de l'eau, puis addition progressive d'eau chaude avec agitation. On observe la formation intermédiaire d'une émulsion du type hulle-dans-eau-dans-l'huile, suivie d'une inversion de phase avec obtention finals d'une émulsion du type hulle-dans-es l'eau. Au refrodissement, on obtient une microdispersion stable de particules colloifales solides de d'er ; voir par exemple "Microemulsions Theory and Practice", L.M. Prince Ed., Academic Press (1977) pages 21-39.

Ces microdispersions de cire sont utilisées notamment pour faire briller les articles en cuir et les revêtements de sol en matière plastique.

On a maintenant découvert que de telles microdispersions de cire peuvent être utilisées notamment comme lotions colfiantes conférant du volume à la colfiture, plus d'épaisseur aux cheveux et notamment aux cheveux fins et mous; ces lotions permettant d'obtenir des cheveux disciplinés et gainés jusqu'à leurs pointes qu'elles rendent lisses. Elles présentent également la propriété surprenante de ne pes conférer aux cheveux un aspect gras mais, au contraire, d'en retarder l'appartition, bien qu'elles contiennent comme ingrédient actif principal une cire, c'est-à-dire une substance classée parmi les matières grasses.

La présente livention a donc pour objet l'utilisation, comme composition cosmétique ou support de composition cosmétique pour cheveux, d'une composition futile no moussante contenant une dispersion de cire dans un véhicule liquide, dont la phase dispersée est une microdispersion stable de particules de dimensions inférieures à 500nm, lesdites particules étant constituées essentiellement d'une cire ou d'un mélange de cires, ladite cire ou ledit mélange ayant un point de fusion finissante supérieur à 60° C et inférieur à 100° C et étant capable de former une microdispersion telle que définie ci-dessus, ladite composition contenant, en polds, de 0.1 à 40% de cire, de 0,01 à 25% d'au moins un agent émulsionnant non ionique ou anionique et au moins 35% d'eau, le rapport pondéral cire/émulsionnant pouvant varier de 1 à 30.

La cire ou le mélange de cires utilisé selon l'Invention doit donc être capable de donner, en association avec des agents émutsionnants non ioniques et/ou anioniques, selon le procédé décrit ci-dessus, des microdispresions stables ayant des dimensions de particules inférieures à 500nm. Les cires ou mélanges de cires utilisables peuvent être choisis par de simples expériences de routine. Bien entendu, la microdispersion de cire utilisée selon l'invention ne contient pas d'agent tenslocatif cationique.

Dans des modes de réalisation particuliers, les compositions utilisées selon l'invention peuvent encore présenter les caractéristiques suivantes, prises isolément ou en combination:
- la cire est une cire choise parmi la cire de Carnauba, la cire de Candellila, la cire d'Alfa et leurs mélanges

<sup>:
-</sup> la cire contient, outre de la cire de Carnauba ou de la cire de Candelilla ou leurs mélanges, une autre cire

ou un mélange d'autres cires, par exemple une cire de paraffine, l'ozokérite, la cire de jojoba hydrogénée, la cire d'abeille éventuellement estérifiée, la cire de riz, ou un céramide ; la proportion pondériale de cire de Carnauba et/ou de Candolilla, dans de tels mélangae, set de préférence supréleure ou égale à 50% ;

- dans les compositions cosmétiques, la proportion de cires est par exemple de 0,1 à 20%, notamment de
   1 à 20%, et en particulier de 1 à 10%;
- l'agent émulsionnant a une concentration de 0,1 à 10% ;
  - ledit agent émulsionnant non jonique est un tensio-actif polyalcoxylé et/ou polyalvcérolé :
- ledit agent émulsionnant est un tensio-actif anionique ;
- le véhicule liquide contient de 80 à 100% d'eau, par rapport au poids de la phase liquide;
- 10 le véhicule liquide est constitué par de l'eau ;
  - au moins un composé amphiphile (non émulsionnant des cires) tel que le cholestérol, les alcools gras contenant au moins 12 atomes de carbone, etc..., peut être associé à la cire; la concentration en composés amphiphiles peut aller jusqu'à 30 % (notamment jusqu'à 10 %) en poids par rapport à la cire ou au mélance de cires;
- 15 Une huile ou un mélange d'huiles (notamment celles qui sont mentionnées dans la partie expérimentale cl-après), peut être associé à la cire ; la concentration de l'huile peut aller jusqu'à 30 % (notamment jusqu'à 10 %) en poids par rapport à la cire ou au mélange de cires ; parmi les compositions selon l'invention, on citera notamment celles qui ne contiennent pas d'huile;
- la composition peut en outre contenir, le cas échéant, au moins un Ingrédient actif liposoluble ; parmi les o ingrédients actifs liposocubles, on peut cifer notamment des colorants liposoclubles ou des filtres solaires (substances capables de protéger la peau et/ou les cheveux contre les effets nocifs du rayonnement ultravident solvibles :
  - la concentration du ou des ingrédients actifs liposolubles, lorsqu'ils sont présents, peut aller jusqu'à 30 % (généralement jusqu'à 10 %) en poids par rapport au polds de cire ou de mélange de cires;
- 2s la proportion pondérale de cire, et de composés amphiphiles non émulsionnants éventuellement présents, dans les particules est généralement supérieure à 80%, par rapport au poids des particules, et est le plus souvent supérieure à 85%, le reste étant constitué par les huiles et/ou les ingrédients liposolubles éventuellement présents (non compris les agents émulsionnants);
  - le rapport pondéral cire/émulsionnant peut varier dans la gamme de 1 à 20, notamment de 2 à 10.
- Les ctres végétales de Carnauba (extraite de Copernicia Cerifera), de Candeillia (extraite de Euphorbies Cerifera et de Pedilantus Pavonis), et d'Alfa (extraite de Stipa Teractissima) sont des produits commerciaux. Il est également possible de préparer des compositions cosmétiques ou supports de compositions cosmétiques en utilisant des mélanges commerciaux de cires auto-émulsionnables contenant la cire et les émulsionnants. On peut utiliser par exemple la cire commercialisée sus la dénomination CIRE AUTO 55 LUSTRANTE OFR par TISCOO, Bobigny (France), qui contient des cires de Carnauba et de paraffine, en association evec des agents émulsionnants non loniques, ou la cire auto-émulsionnable commercialisée sous la dénomination CERAX AO. 281 par LI CERESINE, Marseille (France), qui contient de la cire d'Affa en association avec un émulsionnant non ionique. Ces mélanges commerciaux permettent de préparer des microtispersions de cires par addition d'éveu selon le procédié décrit ci-dessions de cires par addition d'éveu selon le procédié décrit ci-dessions de cires par addition d'éveu selon le procédié décrit ci-dessions de cires par addition d'éveu selon le procédié décrit ci-dessions de cires par addition d'éveu selon le procédié décrit ci-dessions de cires par addition d'éveu selon le procédié décrit ci-dessions de cires para addition d'éveu selon le procédié décrit ci-dessions.
- 40 Les céramides sont les principaux lipides constitutifs des espaces intercomfocytaires du stratum comeum. Ils ont été décrits, en particulier par Downing dans Science 1982 p 1261-2 vol.18. Les céramides sont utilisés notamment dans les compositions cosmétiques comme agents anti-vieillissement et comme agents hydratants; voir par exemple la demande de brevet japonais 87.176907. Dans les compositions capillaires, ils agissent comme agents de protection du cheveu; voir par exemple la demande de brevet au procéde 0.278505.

Ces céramides sont difficiles à disperser dans les compositions cosmétiques. Grâce à la présente invention, il est possible de les disperser à des concentrations élevées.

Les colorants liposolubles éventuellement présents dans la composition sont par exemple :

- Nitro 1-amino-3 isopropyl 4 aniline,
- 50 Nitro 1-méthyl-2 méthylamino 3 méthyl 4 aniline,
  - Nitro 3 butvlamino 4 phénol.
    - Hydroxy-4 méthyl-3 phénylazo benzène,
    - -Le produit de formule :

65

$$\begin{array}{c|c}
 & \hat{f}_2^{H_5} \\
 & \hat{f}_2^{G_5} \\
 & \hat{f}_2^{G_5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & \hat{f}_2^{G_5}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & \hat{f}_2^{G_5}
\end{array}$$

Parmi les filtres solaires liposolubles éventuellement présents dans la composition de l'invention, on peut citer notamment les suivants, qui sont disponibles dans le commerce :

- le 3-benzylidène-d,1-camphre,
- le 3-(4'-méthylbenzylidène)-d 1-camphre,
- le 4-(diméthylamino)-benzoate d'amyle.
- le p-méthoxycinnamate d'amyle et d'isoamyle,
- 20 le salicylate de méthyle.

5

10

L'un des avantages de la composition de l'invention est de permettre l'utilisation de ces ingrédients liposolubles en milieu aqueux.

Les tensio-actifs anioniques utilisés ont de préférence une balance lipophile-hydrophile (HLB) pouvant afler de 10 à 40. Ce sont notamment les sels d'acides gras (par exemple es sels adiains ou sels organiques 25 tels que les sels d'amines), lesdits acides gras ayant par exemple de 12 à 18 atomes de carbone, des pouvant comporter une double liaison comme dans le cas de l'acide olétique; les sels alcalins ou sels de basse organiques des acides alky-suffuciques et alky-suffucioniques ayant 12 à 18 atomes de carbone, des acides alky-suffuciques et alky-suffucioniques ayant 12 à 18 atomes de carbone, le groupement aryle étant par exemple un groupement phényle. Ce sont également les éthers-suffates, en particulier les produits de sulfatation des alcools gras et alkylphénois polyalcoxylés, dans lesquels la chafine alphaleuc comporte de 6 à 20 atomes de carbone et la chafine polyalcoxylés de 1 à 30 motifs oxyalkylène, en particulier oxyditylène, oxyoftylyène.

Tous ces tensio-actifs anioniques sont bien connus et beaucoup d'entre eux sont des produits commerciaux.

Les tensio-actifis non ioniques sont notamment les acides gras ou les amides d'acides gras polyalcoxylés et/ou polygh/der/deis, is es asters d'acides gras et de polydes polyalcoxylés et/ou polyglycérolés; les alcools gras ou les alkylphénols polyalcoxylés et/ou polyglycérolés; les alcanediols ou alchrediols-1,2 ou -1,3 polyalcoxylés et/ou polyglycérolés. Les acides ou alcools gras, éventuellement insaturés, ont par exemple 40 12 à 24 atomes de carbone, la chaîne alkyle des alkylphénols a par exemple 6 à 16 atomes de carbone, les alcanediols ou alchendelos ont de 9 à 24 atomes de carbone, l'alkyle des alkyléhers a de 4 à 20 atomes de carbone, et le nombre de motifs oxyalkylène ou de motifs (CH<sub>2</sub>CHOH CH<sub>2</sub>O) peut aller de 2 à 40.

Les dérivés non ioniques polyalcoxylés sont notamment des dérivés polyoxyéthylénés, éventuellement polyoxypropylénés.

Les acides gras polyalcoxylés sont des produits commerciaux, notamment les produits vendus sous la marque Myrj.

Les esters d'acides gras et de polyols polyoxyéthylénés pour lesquels le polyol est le sorbitol sont des produits connus (Polysorbate et produits commercialisés sous la marque Tween).

Les alcools gras polyoxyéthylénés sont des produits commerciaux, notamment ceux vendus sous la marque Brij.

Les alcosts gras polyglycárolás, les alcanediots ou alcànediots polyglycárolás, ou les atkyláthers d'alcanediots ou d'alcànediots polyglycárolás peuvent être préparés par exemple selon les procédés décrits dans les brevets français 1.477.048, 2.025.581, 2.091.516 et 2.485.790, ou selon des procédés analogues.

Les acides gras ou amides d'acides gras polyglycérolés sont notamment décrits dans le brevet français . 1484-723 ou sont encore des produits commerciaux tels que ceux vendus sous la marque PLUROL (Gattefossé) ou DREWPOL (Stefan Company).

Les compositions cosmétiques obtenues selon l'invention peuvent aussi contenir un ou plusieurs

Ingrédients secondaires usuels tels que des agents épaississants, des agents stabilisants, des partums ou des agents conservateurs.

Les compositions sans agent épaississant sont des lotions fluides. Les compositions avec agent épaississant sont des lotions ou des cels fluides.

Los agents épaississants sont plus particulièrement choisis parmi les acides polyacryliques réticulés par un agent polyfonctionnel lets que les produits vendus sous la dénomination CARBOPG, par la Société Goodrich, comme les Carbopols 910, 334, 334P, 940, 941, 1342, ou des dérivés cellubaciques comme l'hydroxyméthylcellulose, le carboxyméthylcellulose, l'hydroxybutylcellulose, l'hydroxyptotylcellulose) et plus particulièrement l'hydroxyéthylcellulose, tels que les produits vendus sur la dénomination "MATROSOL" (150, 260) par la société HERCULES ou "CELLOSIZE" (QP et WP) par la société UNION CARBIDE, la méthylthydroxypropyl cellulose, en particulière les produits vendus sous la dénomination "METHOCEL" (E, F, J, K) par la société DOW CHEMICAL ou des hétéroblo-polysaccharides tels que par exemple les gommes de xanthane commercialisées sous les marques "KELTROL" et "KELZAN" par la société KELCO, "RHODOPOL" et "RHODIGEL" par la société RHONE POULENC, ou "ACTIGUM" par la société CECA/SATIA.

Lorsqu'on utilise des épaississants, coux-ci sont de préférence choisis parmi les Carbopois et utilisés de préférence à une concentration telle que la viscosité de la composition soit au plus égale à 25 poises (soit 2,5 P.a.s) environ à 25 °C (viscosimètre Contraves; corps de mesure n° 3; temps de rotation 10 minutes, à 200 tours/min.).

Les parfurms utilisables sont des parfurms usuels, solubles dans la cire ou dispersibles ou solubles dans l'eau, en particulier ceux qui sont dispersibles ou solubles dans l'eau. Ils sont généralement utilisés à une concentration ne dépassant pas 5%.

Comme agents stabilisants, on peut citer les esters phosphoriques d'alcools gras. Ils sont utilisés généralement à une concentration inférieure à 1%.

Les agents conservateurs sont par exemple l'acide parahydroxybenzoïque, ses sels et esters, l'acide sorbique et ses sels, la diméthyloidiméthylhydantoïne et les dérivés d'imidazolidinyl urée. Ils sont utilisés aux concentrations efficaces usuelles.

Le pH des compositions obtenues selon l'invention peut varier de 3 à 10. Le pH peut éventuellement être ajusté à l'aide d'un agent modificateur de pH usuel.

a L'invention a également pour objet l'utilisation de microdispersions de cires, telles que définies précédemment, dans la préparation d'une composition cosmétique fluide non moussante telle que décrite ci-dessus.

Les compositions selon l'invention sont obtenues par formation à chaud d'une microémulaion. Plus précisément, ces compositions sont obtenues per un procédé principalement caractérisé par le fait que l'on chauffe la cire et l'émulsionnant à une température supérieure à la température de fusion complète de la cire, et non supérieure à 100 °C, éventuellement en présence d'une partie de l'eau, jusqu'à fusion complète de la cire, que l'on algute progressivement l'eau, ou le restant de l'eau, portée à une température, au moins égale à ladite température, en agitant, jusqu'à la température ambiante conduit à une microdisposion de cire dans une phase continue aqueuse, qui par refroitissement jusqu'à la température ambiante conduit à une microdisposion de circ.

Les ingrédients secondaires éventuellement présents dans la composition sont ajoutés selon les cas soit dans les produits de départ, soit dans la composition terminée.

Les ingrédients hydrosolubles non volatils peuvent être ajoutés éventuellement dans l'eau utilisée pour réaliser la microdispersion.

Les ingrédients liposolubles sont généralement ajoutés à la cire avant la réalisation de la microdispers sion.

Les compositions obtenues selon l'Invention peuvent notamment être utilisées comme lotions coliffantes et aussi comme lotions destinées à améliorer l'aspect des cheveux chez les sujets ayant les cheveux gras.

Elles peuvent être appliquées sur cheveux secs ou mouillés et propres ou sales, et aussi avant ou après un shampooing. Elles peuvent être rincées ou non rincées et être appliquées quotidiennement.

Lorsqu'elles sont appliquées avant ou après un shampooing, l'application étant suivie ou non d'un ringage à l'eau, elles discipliment les cheveux et communiquent à la coiffure de la tenue et du volume. En outre, elles retardent le phénomène de regraissage des cheveux observé chez les sujets ayant les cheveux gras.

Pour éviter ce phénomène de regraissage, on peut appliquer la composition de l'invention sur les cheveux séchés après lavage, et en particulier sur la partie des cheveux voisine de la racine. Dans ce cas, la composition n'est pas rincée. On observe que, malgré l'absence de rinçage, la composition ne communique pas aux cheveux un toucher poisseux, et ne provoque pas de phénomène de collage des cheveux. Malgré la présence d'une cire dans la composition, aucun aspect gras n'est communiqué aux cheveux, même en l'absence de rinçage. En outre, maigré la présence d'une forte proportion d'eau dans la composition, le séchage ne pose pas de problèmes et s'effectue rapidement.

Quand la composition contient un agent colorant liposoluble, elle peut être utilisée comme composition de teinture pour cheveux.

Les compositions sous forme de gels sont utilisées comme gels de coiffage.

Il convient encore de noter que les supports de compositions selon l'invention, qui sont diluzibles en toutes proportions avec de l'eau, peuvent être réalles sous forme de supports de compositions, éventuelle ment concentrés contenent par exemple de 1 à 40% en poids de cire. Ils se présentent sous la forme de ro compositions fluidos.

Les supports de compositions concentrés peuvent être dilués au moment de l'emploi, pour obtenir une concentration en cire pouvant aller par exemple de 0,1 à 10% en poids.

On peut également ajouter (après dilution, dans le cas des compositions concentrées) des ingrédients secondaires.

Les supports de composition cosmétique obtenus selon l'Invention sont donc d'une part les microdispersions concentrées mentionnées ci-dessus, à diluer au moment de l'emploi, et d'autre part les microdispersions non concentrées (contenant au moins l'eau, la cire et le tensio-actif) auxquelles on peut ajouter, au moment de l'emploi, les ingrédients secondaires définis ci-dessus.

L'invention a également pour objet un procédé de traitement cosmétique des cheveux destiné à améliorer la tenue et le volume de la colfitre et/ou à supprimer ou à retarder l'apparition de l'aspect gras des cheveux, caractérisé par le fait que l'on applique, au moins sur la partie des cheveux voisne de la ractine, en quantité suffisante pour imprégner les cheveux ou les parties de cheveux à traiter, une composition telle que définier pérdédemment, après dilution éventuelle pour que la proportion pondrâte de ré dans la composition soit de 0,1 à 20%. La dilution éventuelle est bien entendu effectuée avec de l'eau qui peut contenir en outre des inarédients hydrosoubles de la composition désirée.

Ce procédé de traitement cosmétique des cheveux est mis en œuvre comme cela a été indiqué plus haut.

Les exemples suivants illustrent l'invention sans toutefois la limiter.

Les compositions décrites dans les exemples de préparation A à L peuvent être utilisées comme supports de composition cosmétique, ou comme lotion pour cheveux, après dilution, si nécessaire, et après éventuel ajustement du pH.

### EXEMPLES DE PREPARATION DE MICRODISPERSIONS DE CIRE

### EXEMPLE A

On porte à 80 °C un mélange de 10g de cire de Carnauba et de 1,84g d'un tensio-actif non ionique or résultant de la polyaddition de 3 moies de glycldol sur 1 moie de nonytphénol, mélange que l'on homogénéise sous agitation douce. On incorpore sous agitation 88,16g d'eu portée à 90 °C. La microfemiusion obtenue est ensuite ramenée à température ambiante et forme alors une microdispersion de particules à hase de rire.

Diamètre moyen des particules de cire : 99nm.

### EXEMPLE B

On opère comme à l'exemple A, le tensio-actif étant lcl constitué par 1g d'oléate de potassium et 1g 50 d'oléate de sodium. La quantité d'eau utilisée (88g) est celle permettant d'obtenir 100g de microémulsion.

On obtient une microdispersion de cire.

Diamètre moyen des particules de cire : 71nm.

#### 55 EXEMPLE C

De façon analogue, on réalise une microdispersion contenant 15% de cire de Camauba et 7,7% d'oléate de triéthanolamine.

Diamètre moyen des particules de cire : 73nm.

### EXEMPLE D

De façon analogue, on réalise une microdispersion de cire contenant 10% de cire de Carnauba et 1,8% de dodécylsulfate de sodium.

Diamètre moyen des particules de cire : 202nm.

En remplaçant le dodécylsulfate de sodium par 2,2% de dodécylbenzène sulfonate de sodium, le 10 diamètre moyen des particules est 277mm.

## EXEMPLE E

20

25

30

De façon analogue, on réalise des microdispersions de cire contenant 10% de cire de Camauba et respectivement x% d'émulsionnant non ionique.

	Emulsionnant	×	Diamètre
	Lindicionitati	l ^	moyen (nm)
	Brij 98	2,4	108
		3,6	67
		4,8	46
	Brij 78	4,2	61
	Brij 58	4,7	39
- 1	Myrj 51	6,75	111
	Myrj 52	8,6	74
	Tween 40	5,3	81
	Tween 60	5,4	69
	Tween 80	5,4	66
	Le Brij 78 est un octadécanol polyoxyéthyláné à 20 moles d'oxyde d'éthyláne (OE) Le Brij 88 est un octadécàne-t-ol polyoxyéthyláné à 20 OE Le Brij 58 est un hexadécanol polyoxyéthyláné à 20 CE Le Mrij 51 est un acide stéarique polyoxyéthyláné à 30 OE Le Mrij 52 est un acide stéarique polyoxyéthyláné à 30 OE Le Mrij 62 est un acide stéarique polyoxyéthyláné à 40 OE Le Tween 80 est un stéariate de sorbitol polyoxyéthyláné à 20 OE Le Tween 80 est un stéarate de sorbitol polyoxyéthyláné à 20 OE Le Tween 80 est un stéarate de		

### EXEMPLE F

50

De façon analogue, on réallse des microdispersions à 15% de cire de Carnauba et respectivement x% d'emulsionnant non ionique.

Emulsionnant	х	Diamètre moyen (nm)
Brij 98	3,6	102
	7,2	52
	10,8	34

10

25

35

50

5

### EXEMPLE G

De façon analogue, on réalise une microdispersion de cire contenant 20% de cire de Carnauba et 4,8% de Brij 98.

Diamètre moyen des particules : 108nm.

# EXEMPLE H

De façon analogue, on réalise une microdispersion de cire contenant 25% de cire de Carnauba et 11,95% d'émulsionnant non lonique Brij 98. Diamètre moyen des particules : 36nm.

## EXEMPLE I

De façon analogue on prépare des microdispersions de cire contenant 10%, 15% ou 20% de cire de Carnauba et respectivement x% d'émulsionnant non ionique (NI)

Cire	Emulsionnant	×	Diamêtre moyen (nm)
10%	NI I	2,7	104
**	NI 2	2,9	147
11	NI 3	3,0	106
11	NT 4	3,2	190
**	NI 5	1,8	96
11	NI 6	5,2	257
**	NI 7	5,4	343
"	NI 8	4,74	314
15Z	NI 2	4,4	171
**	NI 3	4,5	131
11	NI 4	4,85	213
11	· NI 9	2,8	145
	NI 5	2,1	145
**		2,8	105
**	1	3,45	80
"		4,1	78
20%	NI 2	5,9	211
	NI 5	3,7	96

Le composé NI 1 est l'alcool oléylique polyglycérolé à 5 moles de glycérol (G).

Le composé NI 2 est l'alcool oléocétylique polyglycérolé à 6G.

Le composé NI 3 est l'alcool isostéarylique polyglycérolé

10

à 6G.

5

15

25

35

Le composé NI 4 est l'octadécamediol-1,2 polyglycérolé à 7G.

Le composé NI 5 est le nonylphénol polyglycérolé à 3,25G.

Le composé NI 6 est le 1-octyléther d'hexadécanedio1-1,2

polyglycérolé à 12G.

Le composé NI 7 est le 1-octyléther d'octadécanediol-1,2 polyglycérolé à 12G.

Le composé NI 8 est le l-octyléther d'octadécanediol-1,3 polyglycérolé à 10G.

Le composé NI 9 est le nonylphénol polyglycérolé à 3G.

## EXAMPLE J

De façon analogue, on prépare des microdispersions contenant de la cire de Candelilla (10%) et respectivement x% d'émulsionnant.

Г	Emulsionnant	×	Diamètre moyen (nm)
Г	Oléate de potassium	2,0	139
	Brij 98	4,8	289
·	NI 5	1,8	157

## EXEMPLE K

On utilise comme produit de départ une cire aute émulsionnable commercialisée par la Société TISCCO sous la dénomination CIRIE AUTOLUSTRANTE OFR, qui est constituée d'un métange de cire de Carnauba et de cire de paraffline en présence d'agents émulsionnants non ioniques.

On chauffe 12g du produit de départ vers 90 °C en homogénéisant. On ajoute ensuite, en agitant, 88g d'eau à la même température.

On laisse ensulte refroidir à température ambiante la micro- dispersion de cire obtenue.

Diamètre moyen des particules : 150 nm.

### EXEMPLE L

55

On utilise comme produit de départ une cire auto-émulsionnable commercialisée par la Société LA

CERESINE sous la dénomination CERAX A.O. 28/B, qui est constituée d'une cire végétale d'Alfa en mélange avec un agent émulsionnant non ionique.

On chauffe 120g de ce mélange vers 90°C, en homogénéisant par agitation douce. On incorpore ensuite sous agitation 880g d'eau à température de 90°C environ.

On laisse ensuite refroidir à température ambiante la microdispersion de cire obtenue.

Diamètre moyen des particules : 250nm

### EXEMPLE M

On a préparé de façon analogue à celle décrite à l'exemple A, des microdispersions de cire ayant les compositions sulvantes :

Cire de Carnauba	x %
Huile	y %
Oléate de potassium	3,33 %
Eau	86,67 %
avec x + y = 10.	1

20

25

30

35

15

Les résulatats sont résumés dans le tableau suivant.

Ex	Cire x	Huile y	Diamètre moyen (nm)
	Carnauba	de paraffine	
M1 M2	9 7	1 3	47 68
	Carnauba	DV*	
M3 M4	9 7	1 3	55 77
	Carnauba	Tournesol	
M5 M6	9 7	1 3	55

\* DV : (Ethyl 2 hexyloxy)-3 hexadecanoyloxy-1 propanol-2 décrit dans le brevet FR 2222351.

### EXEMPLE N

De façon analogue, on a préparé des microdispersions de cire ayant la composition pondérale suivante

Cire de Carnauba	10 %
Additif lipophile	×%
Brij 58	2,5 %
Eau qsp	100 %

55

50

La microdispersion est préparée suivant l'exemple A. L'additif lipophile est mélangé avec les autres

ingrédients avant l'addition d'eau.

EX	Additif lipophile x =	Diamètre moyen (nm)
N1	Parsol MCX 3 %	141
N2	Parsol MCX 2,4% Uvinul M40 0,6%	132

- Le Parsol MCK est la dénomination commerciale de l'octyl Méthoxycinnamate vendu par GIVAUDAN
- L'Uvinul M40 est la dénomination commerciale de la benzophénone-3 vendue par BASF.

## EXEMPLE 0

25

50

55

On a préparé des microdispersions de cire ayant la composition pondérale suivante :

Cire de Carnauba	x %
Huile	y %
Brij 98	4,78%
Eau	85,22%
avec x + y = 10	

Les microdispersions sont préparées selon l'exemple A. L'huile est ajoutée à la cire avant l'introduction de l'eau.

EP 0 394 078 A1

EX	Cire x	Huile y	Diamètre moyen (nm)
	Carnauba	de paraffine	
01	9,5	0,5	46
02	9	1	46
03	8,5	1,5	46
04	8	2	49
05	7,5	2,5	49
06	7	3	48
		DV.	
07	9	1	48
08	7	3	72
		de Tournesol	
09	9	1	52
010	7	3	290

<sup>\*</sup> Voir exemple M

# EXEMPLE P

10

15

25

30

35

On a préparé des microdispersions de cire ayant la composition pondérale suivante :

Cire de Carnauba	x %
Céramide et/ou cholestérol	y %
Oléate de potassium	3,33%
Eau	86,67%
avec x + y = 10	

Ces microdispersions sont préparées selon l'exemple A.

EX	Cire x	Composé lipophile	Diamètre moyen (nm)
P1	Carnauba 8	DVA 2	108
P2 P3	Carnauba 9 8	Cholestérol l 2	118 218
Р4	Carnauba 8	+ DVA : l + Cholestérol:1	167

DVA : Céramide de formule : C<sub>15</sub>H<sub>31</sub>CHOH CHCH<sub>2</sub>OH

mélange érythro : thréo

## EXEMPLE Q

30

35

55

De façon analogue on a préparé des microdispersions de cire ayant la composition pondérale suivante :

Carnauba	x %
Céramide ou cholestérol	v %
Brij 58	2,34%
Eau	87,66%
avec x + y = 10	

EX	Cire x	Composé lipophile	Diamètre moyen (nm)
	Carnauba	DVB	
Q1	9	1	105
Q2	8	2	127
Q3	7	3	170
	Carnauba	DVA	
Q4	8	2	92
	Camauba	Cholestérol	
Q5	9	1	136
DVA	: Voir exempl	e P	

DVA : Voir exemple

DVB : Céramide de même formule que DVA, mais forme érythro seule.

### EXEMPLE R

10

15

20

30

35

50

55

De façon analogue, on a préparé des microdispersions de cire ayant la composition pondérale suivante

Carnauba	x %
Céramide et cholestérol	y %
Brlj 58	2,34%
Eau	87,66%
avec x + y = 10	

# EXÉMPLE S

De façon analogue, on a préparé des microdispersions ayant la composition pondérale suivante :

Carnauba	10 %
Additif lipophile	x %
Oléate de potassium	3,33 %
Eau qsp	100 %

EX	Additif lipophile x	Diamètre moyen (nm)
Sl	Colorant * 1%	43
S2	Parsol MCX 3 %	254
S3	Parsol MCX 2,4% Uvinul M40 0,6%	155

<sup>\*</sup> Isopropyl-2 nitro-6 aniline.

### EXEMPLES DE PREPARATION DE COMPOSITIONS COSMETIQUES

### EXEMPLE 1

10

15

20

30

On prépare la composition de soin avant-shampooing sulvante, en incorporant dans la microdispersion de cire les autres constituants, dans l'ordre indiqué :

- Microdispersion de cire obtenue à l'exemple L	98 g
Hydroxypropylméthylcellulose vendue par la Société     DOW CHEMICAL sous la dénomination METHOCEL	1,5 g
F4M  - p.hydroxybenzoate de méthyle  - Dérivé d'imidazolidinylurée vendu sous la dénomination GERMALL 115 par la Société SUTTON LABS	0,2 g 0,3 g

On applique cette composition sur cheveux secs et non lavés, raie par raie sur les racines des cheveux. On laisse en contact 2 à 5 minutes, puis on procède au rinçage à l'eau et à un shampooing. La quantité appliquée est de 2g/lête environ.

L'application de cette composition avant-shampooing confère à la chevelure du ressort, de la brillance, de la douceur et du volume.

### EXEMPLE 2

On prépare le gel fluide de coiffage suivant, en incorporant dans la microdispersion de cire les autres constituants, dans l'ordre indiqué :

Microdispersion de cire obtenue à l'exemple L	20 g
- Acide polyacrylique réticulé (PM : 1 250 000) vendu par la	1 g
société GOODRICH sous la dénomination CARBOPOL 941	
- Dérivé d'imidazolidinylurée vendu sous la dénomination	0,3 g
GERMALL 115 par la société SUTTON LABS	
- Hydroxyde de sodium qs pH : 7	
- Eauqsp	100 g

10

On applique cette composition sur cheveux propres et secs, sur les racines et sur la longueur des cheveux, à raison de 2 à 5 g par tête selon l'abondance de la chevelure.

Le produit s'étale facilement et de manière homogène dans les cheveux, leur confère de la douceur et du volume, du gonflant et de la discipline.

### EXEMPLE 3

On prépare la lotion coiffante suivante, en incorporant dans la microdispersion de cire les autres  $^{20}$  constituants, dans l'ordre indiqué :

<ul> <li>Microdispersion à 10% de cire de Carnauba</li> </ul>	99,65 g
préparée selon l'exemple A	i i
<ul> <li>p.hydroxybenzoate de méthyle</li> </ul>	0,15 g
- Dérivé d'imidazolidinylurée vendu sous la	0,15 g 0,20 g
dénomination GERMALI, 115 par la société	1 -
SUTTON LABS	1

30

35

On applique cette composition sur cheveux propres et secs, à partir des racines et sur la longueur des cheveux, à raison de 2g/tête (pour une chevelure téminine moyenne).

Les cheveux ainsi traités ont du volume, de l'épaisseur, de la tenue et sont disciplinés. Leur brossage révèle tout leur gonflant.

### EXEMPLE 4

On prépare la lotion coiffante suivante, en incorporant dans la microdispersion de cire les autres 40 constituants, dans l'ordre indiqué :

- Microdispersion à 10% de cire de Carnauba et	99,65 g
2,7% de NI 1 (voir exemple I)	
- Parahydroxybenzoate de méthyle	0,15 g 0,20 g
- Dérivé d'imidazolidInylurée vendu sous la	0,20 g
dénomination GERMALL 115 par la société	1
SUTTON LABS	1

50

Cette composition s'utilise en finition de colifage, sur cheveux secs et propres. L'application est faite sur la racine des cheveux avec répartition sur la longueur des cheveux, à raison de 2 g/tête. Les cheveux sont brillants, conflants et lébers.

# EXEMPLE 5

On prépare la composition de traltement avant-shampoolng suivante, en incorporant dans la microdis-

persion de cire les autres constituants, dans l'ordre Indiqué :

- Microdispersion à 10% de cire de Carnauba et	97,5 g
2,9% de NI 2 (voir exemple I)	
<ul> <li>Hydroxypropylcellulose commercialisée sous la</li> </ul>	2 a
dénomination KLUCEL H par la société	"
HERCULES	
- Parahydroxybenzoate de méthyle	0,2 g
- Dérivé d'imidazolidinylurée vendu sous la	0.3 g
dénomination GERMALL 115 par la société	0,0 9
SUTTON LABS	
	1

On applique cette composition (environ 2g/tête) rale par raie sur des cheveux secs non lavés et on laisse en contact pendant 5 minutes avant d'effectuer un shampooing.

L'application de cette composition confère aux cheveux du volume (décollement des racines), du lissage et de la brillance.

### EXEMPLE 6

10

20

30

40

50

55

On prépare la lotion structurante suivante, en incorporant dans la microdispersion de cire les autres constituants, dans l'ordre indiqué :

Microdispersion à 10% de cire de Carnauba et 3% de NI 3 (voir exemple I)	99,5 g
- Parahydroxybenzoate de méthyle - Dérivé d'imidazolldinylurée vendu sous la	0,2 g 3 g
dénomination GERMALL 115 par la Société SUTTON LABS	

Gette composition est destinée à la finition du coiffage; elle est appliquée par conséquent sur cheveux secs, propres, à raison de 2 à 3 g par tête suivant l'abondance de la chevelure.

Sa vitesse de séchage rapide et sa répartition principalement sur les racines des cheveux donnent à la colffure structure, volume et discipline.

### EXEMPLE 7

On prépare un gel fluide de coiffage ayant la composition suivante, en incorporant dans la microdispersion de cire les autres constituants, dans l'ordre indiqué :

- Microdispersion de cire obtenue à l'exemple K	10 g
- CARBOPOL 941	1,5 g
- NaOH	0,6 g
- PEG-15 COCAMINE	3 g
- GERMALL 115	0,2 g
<ul> <li>p-hydroxybenzoate de méthyle</li> </ul>	0,2 g
- Sorbate de potassium	0,3 g
- Parfum ,q.s.	
- Triéthanolamine, q.s. pH = 7	
- Eauq.s.p.,	100 g

PEG-15 COCAMINE: Polyéthylèneglycol amine d'acide de coprah, selon la définition de la CTFA (Cosmetic, Tolletry and Fragrance Association); produit vendu par AKZO sous la dénomination commerciale ETHOMEEN C25.

Ce gel est utilisé comme celui de l'exemple 2.

EXEMPLE 8

5

10

15

20

30

35

Cette lotion est préparée en mélangeant dans l'ordre les constituants suivants :

<ul> <li>Microdispersion de cire obtenue à l'exemple M1</li> </ul>	95 g
- para hydroxybenzoate de méthyle	0,15 q
<ul> <li>dérivé d'imidazolidinylurée vendu sous la</li> </ul>	0,2 g
dénomination GERMALL 115 par la Société	
SUTTON LABS	i i
- NaOH = qsp pH 6,8	
- Eau qsp	100 a

La composition est appliquée sur des cheveux secs et propres. Les cheveux traités sont brillants et présentent du gonflant.

### 25 EXEMPLE 9

On opère, comme dans l'exemple 1, avec les constituants suivants :

- Microdispersion de cire obtenue à l'exemple M4	98 g
- para hydroxybenzoate de méthyle	0,1 g
- GERMALL 115	0,25 g
- NaOH qsp pH7	
- eau qsp	100 g

On applique cette composition après un shampoing. Les cheveux traités sont brillants et disciplinés.

### 40 EXEMPLE 10

Cette lotion est préparée en mélangeant dans l'ordre les constituants suivants:

- Microdispersion de cire obtenue à l'exemple N2	99,65g
- para hydroxybenzoate de méthyle	0,15g
- GERMALL 115	0,20
- NaOH qsp pH7	

L'application est faite sur cheveux secs et propres. Outre les effets de volume, de tenue et de discipline, la composition apporte aux cheveux un effet de protection vis-à-vis des rayons UV.

### EXEMPLE 11

On opère, comme dans l'exemple 1, avec les constituants sulvants :

19

50

45

- Microdispersion de cire obtenue à l'exemple 07	. 95 g
- para hydroxybenzoate de méthyle	0,15 g
- GERMALL 115	0,2 G
- NaOH gsp pH 6,9	1
- eau qsp	100 g

Cette composition s'applique comme à l'exemple 9. On obtient sur les cheveux des résultats 10 analogues.

### EXEMPLE 12

20

Cette lotion est préparée en mélangeant dans l'ordre les constituants sulvants :

į	- Microdispersion de cire obtenue à l'exemple P4	50 g
i	- para hydroxybenzoate de méthyle	0,15 g
ı	- GERMALL 115	0,2
į	- NaOH qsp pH7	
ı	- eau qsp	100 g

Cette composition s'utilise après un shampoing. Elle apporte un effet de protection. Les cheveux présentent du corps et du volume.

# EXEMPLE 13

On opère comme à l'exemple précédent, en remplaçant la microdispersion de l'exemple R4 par celle de l'exemple Q5. On obtient des résultats analogues.

### 35 EXEMPLE 14

Cette lotion est préparée en mélangeant dans l'ordre les constituants suivants :

Microdispersion de cire obtenue à l'exemple S1     para hydroxybenzoate de méthyle     GERMALL 115	98 g 0,1 g 0,1
- NaOH qsp pH6,8 - eau qsp	100 g

Cette composition est appliquée comme dans l'exemple 3. On obtient des effets analogues sur la chevelure qui, de plus, est colorée en jaune.

#### Revendications

50

1. Utilisation, comme composition cosmétique ou support de composition cosmétique pour cheveux, d'une composition fluide non mousante contenant une dispersion de cire dans un vehicule fliquide, dont la phase dispersée est une microdispersion stable de particules de dimensions inférieures à 800mn, lesdites particules étant constituées essentiellement d'une cire ou d'un mélange de cires, ladite cire ou ledit mélange ayant un point de fusion finissante supérieur à 60° C et inférieur à 100° C et étant capable de former une microdispersion telle que définie ci-dessus, ladite composition contenant, en poids, de 0.1 à

40% de cire, de 0,01 à 25% d'au moins un agent émulsionnant non ionique ou anionique et au moins 35% d'aeu, le rapport pondérai cire/émulsionnant pouvant varier de 1 à 30, et ladite composition ne contenant pas d'agent tensioactif cationique.

- Utilisation selon la revendication 1, caractérisée par le fait que ladite cire est choisie parmi la cire de
   Carnauba, la cire de Candelilla, la cire d'Alfa et leurs mélanges.
  - Utilisation selon la revendication 1, caractérisée par le fait que la cire contient, outre de la cire de Carnauba ou de la cire de Candelilla ou leurs mélanges, une autre cire ou un mélange d'autres cires.
- 4. Utilisation selon la revendication 3, caractérisée par le fait que ladite autre cire est une cire de parafiline, l'ozokérite, la cire de jojoba hydrogénée la cire de riz, la cire d'abeille éventuellement estériliée. To ou un cérmaride.
  - 5. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 3 et 4, caractérisée par le fait que la proportion pondérale de cire de Carnauba et/ou de Candelilla, dans de tels mélanges, est supérieure ou égale à 50%.
  - Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que l'agent émulsionnant est présent à une concentration de 0,1 à 10%.
  - emulsionnant est présent à une concentration de 0,1 à 10%.

    7. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que ledit
  - agent émulsionnant non ionique est un tensio-actif polyalcoxylé ou polyglycérolé.

    8. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que ledit
  - agent émulsionnant est un tensio-actif anionique.

    9. Utilisation selon l'une guelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que ledit
- 20 véhicule aqueux est constitué par de l'eau.
  - 10. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le rapport pondéral cire/émulsionnant est dans la gamme de 1 à 20.
    - 11. Utilisation selon la revendication 10, caractérisée par le fait que ledit rapport varie de 2 à 10.
- 12. utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'au moins un composé amphiphile non émulsionnant des cires est associé à la cire, à une concentration pouvant aller jusqu'à 30 %, en particulier jusqu'à 10 % en poids par rapport à la cire.
  - 13. Utilisation selon la revendication 12, caractérisée par le fait que ledit composé amphiphile est choisi parmi le cholestérol et les alcools gras ayant au moins 12 atomes de carbone.
- 14. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'une huile ou un mélange d'huile est associé à la cire, à une concentration pouvant aller jusqu'à 30 %, et en particulier lusud'à 10 % en polds, car rapport à la cire.

15. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'au moins un lingrédient actif liposoluble est associé à la cire, à une concentration pouvant aller jusqu'à 30 %, en poids par rapport à la cire.

- 16. Utilisation selon la revendication 15, caractérisée par le fait que ledit ingrédient actif liposoluble est choisi parmi les colorants liposolubles et les substances liposolubles capables de conférer une protection contre les effets nocifs du ravonnement ultraviolet.
- 17. Utilisation, comme composition cosmétique, d'une composition telle que définie dans l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que ladite composition contient de 1 à 20% de 40 cire.
  - 18. Utilisation selon la revendication 17, caractérisée par le fait que ladite composition contient de 1 à 10% de cire.
  - 19. Procédé de traltement cosmétique des cheveux destiné à améliorer la tenue et le volume de la codifure et/ou à supprimer ou à retarder l'apparition de l'aspect gras des cheveux, caractérisé par le fait que l'on applique, au moins sur la partile des cheveux volsine de la racine, en quantité suffisante pour imprégner les cheveux ou les parties de cheveux à traiter, une composition telle que définie dans l'une quelconque des revendications précédentes, après dilution éventuelle pour que la proportion pondérale de cire soit de 0,1 à 20%.

55

EP 90 40 0515

Catégorie	Citation du document : des partie	avec indication, en cas de besoin.	Revendication		
!	neo parac	concernée	CLASSE DEMA	MENT DE LA NDE (Int. CL5)	
Y	EP-A-0 101 007 * En entier *	(BAYER)	1,6-19	A 61 A 61	
Y	EP-A-0 167 825 ARZNEIMITTEL Gmbl * Page 14, ligne revendications 1	Ĥ) 14 - page 15, ligne 4;	1,6-19		
Y	DE-A-1 794 088 * En entier *	(L'OREAL)	1,6-19		
	EP-A-0 283 247 (INC.) * Revendications	(EXXON CHEMICAL PATENTS 1,4,13,30 *	1-19		
	FR-A-2 542 008 ( GATTEFOSSE) * En entier *	(ETABLISSEMENTS	1-19		
	FR-A-2 222 998 ( * En entier *	(GLACO LABORATORIES)	1-19	DOMAINE RECHER	S TECHNIQUES
	EP-A-0 045 008 ( * En entier * 	BAYER)	1-19	A 61 H	
	·				
Le pré	sent rapport a été établi pou	r toutes les revendications	+		

(23e)	LA HAYE	 unt de la recherche 5–1990	FISCHER J.P.	
EPO FURM 1500 00.52 (P	CATEGORIE DES DOCUMENTS  X: particulièrement pertinent à lui seul Y: particulièrement pertinent en combinais autre document de la même catégorie A: arritère-plan technologique O: divutgation non-ècrite P: document intercalaire	 T: théorie ou principe à E: document de brevet a date de dépôt ou aprè D: cité dans la demande L: elté pour d'autres rais à: membre de la même t	ntérieur, mais publié à la s cette date	